



भारत का राजपत्र The Gazette of India

असाधारण
EXTRAORDINARY

भाग II—खण्ड 3—उप-खण्ड (ii)
PART II—Section 3—Sub-section (ii)

प्राधिकार से प्रकाशित
PUBLISHED BY AUTHORITY

सं. 419]
No. 419]

नई दिल्ली, शुक्रवार, मार्च 28, 2008/चैत्र 8, 1930
NEW DELHI, FRIDAY, MARCH 28, 2008/CHAITRA 8, 1930

रसायन और उर्वरक मंत्रालय
(राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण)

आदेश

नई दिल्ली, 28 मार्च, 2008

का.आ. 754(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 173(अ), तारीख 29 जनवरी, 2008, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी-1 के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी-1 के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी-1 के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वैट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी-1: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.सं.	विनिर्भिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6

प्रत्येक ग्राम में

"1.	बिटा मिथाजोन+ फ्यूसिडिक क्रीम	बिटा मिथाजोन वेलरेट -1 मिग्रा. फ्यूसिडिक ऐसिड - 20 मिग्रा.	10 ग्राम की ट्यूब	24.78	27.28"
-----	-------------------------------	---	-------------------	-------	--------

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

- (क) सारणी-II के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :-

सारणी II : अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करों सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
5	13.96	15.37
10	24.78	27.28
15	35.40	38.97
20	46.18	50.84
25	56.98	62.73
30	67.78	74.62
35	78.76	86.71
50	111.76	123.04

- सारणी-II के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकारों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 2.0791 रुपये प्रति ग्राम की दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 36 ग्राम से 50 ग्राम के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.12 रुपये प्रति ग्राम घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-II के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।
- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियाँ और कैप्सूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ङ) अगर कम्पनी, विभिन्न प्रकार की पैकिंग सामग्री या उसमें विशेष लक्षण का दावा करती है तो उसे राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के पास कीमत के अनुमोदन/नियत कराने के लिये आना होगा।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.1009 के भटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।

- (क) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त अधीन है और 1.1009 के घटक में जरूरी रामायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.1009 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (त) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, निम्नलिखित आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

क्र.सं.

आदेश सं.

दिनांक

तथा पूर्व में जारी अन्य सभी आदेश जिन विनिर्मित पैकों की प्रबलता इस आदेश में नियत की गई अधिकतम कीमत के समान हैं।

[क्र.सं./100/2008/वि/फा.सं. 8(10)/2008/डीपी/एनपीपीए-डिबी.-II]

एस. के. मट्ट, उप-निदेशक

MINISTRY OF CHEMICALS AND FERTILIZERS
(National Pharmaceutical Pricing Authority)

ORDER

New Delhi, the 28th March, 2008

S.O. 754(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 226(E), dated 14th February, 2007, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table-I below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I : Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
		<u>Each gm contains</u>			
"1.	Betamethasone + Fusidic Cream	Betamethasone Valerate-1mg Fusidic Acid - 20 mg	10gm Tube	24.78	27.28"

*Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note :

- (a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table – II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in gm.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
5	13.96	15.37
10	24.78	27.28
15	35.40	38.97
20	46.18	50.84
25	56.98	62.73
30	67.78	74.62
35	78.76	86.71
50	111.76	123.04

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct @ Rs. 2.0791 per gm. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.12 per gm. shall be deducted from price so worked out for pack size between 36 to 50 gm. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or any special feature claimed, manufacturer/marketing company are required to approach NPPA for approval/fixation of specific prices.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.1009 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.1009 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.1009. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.

- (j) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the following price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn:

[PN/100/2008/F/F.No. 8(10)/2008/D.P./NPPA-Div.-II]

S.K. BHATT, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 28 मार्च, 2008

खस.आ. 755(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 173(अ), तारीख 29 जनवरी, 2008, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी-1 के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी-1 के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी-1 के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वैट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी-1: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.सं.	विनिर्मित का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करों सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत (रु.)
1	2	3	4	5	6

प्रत्येक ग्राम में

"1.	बिटामिथाजोन+ एबसोल्यूट एल्कोहॉल क्रीम	बिटामिथाजोन-0.1%डब्ल्यू/डब्ल्यू एबसोल्यूट एल्कोहॉल-76.05%	30 ग्राम की ट्यूब	22.30	24.55"
-----	---	--	----------------------	-------	--------

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

- (क) सारणी-1 के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :-

सारणी II : अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत (रु.)
1	2	3
5	6.38	7.02
10	9.62	10.59
15	12.66	13.94
20	15.86	17.46
25	19.08	21.01
30	22.30	24.55
35	25.70	28.29
50	35.96	39.59

सारणी-II के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक-आकारों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.5631 रुपये प्रति ग्राम की दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 36 ग्राम से 50 ग्राम के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.12 रुपये प्रति ग्राम घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-II के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियाँ और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ङ) अगर कम्पनी, विभिन्न प्रकार की पैकिंग सामग्री या उसमें विशेष लक्षण का दावा करती है तो उसे राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के पास कीमत के अनुमोदन/नियत कराने के लिये आना होगा।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.1009 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.1009 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.1009 के घटक के अनुसार

विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।

- (त) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, निम्नलिखित आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

क्र.सं. आदेश सं. दिनांक
तथा पूर्व में जारी अन्य सभी आदेश जिन विनिर्मित पैकों की प्रबलता इस आदेश में नियत की गई अधिकतम कीमत के समान हैं।

[क्र.सं./100/2008/वि/फा.सं. 8(10)/2008/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II]

एस. के. भट्ट, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 28th March, 2008

S.O. 755(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 173(E), dated 29th January, 2008, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table-I below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I : Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
	<u>Each gm contains</u>				
1.	Betamethasone + Absolute Alcohol Cream	Betamethasone - 0.1% w/w Absolute Alcohol - 76.05%	30gm Tube	22.30	24.55"

*Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note :

- (a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table - II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in gm.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
5	6.38	7.02

(1)	(2)	(3)
10	9.62	10.59
15	12.66	13.94
20	15.86	17.46
25	19.08	21.01
30	22.30	24.55
35	25.70	28.29
50	35.96	39.59

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct @ Rs. 0.5631 per gm. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.12 per gm. shall be deducted from price so worked out for pack size between 36 to 50 gm. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or any special feature claimed, manufacturer/marketing company are required to approach NPPA for approval/fixation of specific prices.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.1009 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.1009 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.1009. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the following price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn:

आदेश

नई दिल्ली, 28 मार्च, 2008

का.आ. 756(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी कां० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 1072(अ), तारीख 11 जून, 2007, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी-I के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी-I के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी-I के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वैट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी-I: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.सं.	विनिर्दिष्ट का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
		प्रत्येक ग्राम में			
"1.	क्यूनोडिक्लोर+ बिटा मिथाजोन+ जैन्टामाइसिन+ क्लोट्रिमाज़ोल क्रीम	क्यूनोडिक्लोर-3% डब्ल्यू/डब्ल्यू बिटा मिथाजोन बेलेरेट-0.081% डब्ल्यू/डब्ल्यू जैन्टामाइसिन (सल्फेट के समान)-0.01% डब्ल्यू/डब्ल्यू क्लोट्रिमाज़ोल-1% डब्ल्यू/डब्ल्यू	5 ग्राम की ट्यूब	5.72	6.30"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करो के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

(क) सारणी-I के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमते निर्धारित की जाती हैं :-

सारणी II: अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमते एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
5	5.72	6.30
10	8.30	9.14

1	2	3
15	10.68	11.76
20	13.22	14.55
25	15.78	17.37
30	18.34	20.19
35	21.08	23.21
50	29.36	32.32

सारणी-II के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकारों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.4311 रुपये प्रति ग्राम की दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 36 ग्राम से 50 ग्राम के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.12 रुपये प्रति ग्राम घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-I के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियाँ और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ङ) अगर कम्पनी, विभिन्न प्रकार की पैकिंग सामग्री या उसमें विशेष लक्षण का दावा करती है तो उसे राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के पास कीमत के अनुमोदन/नियत कराने के लिये आना होगा।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.1009 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.1009 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.1009 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (त) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, निम्नलिखित आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

क्र.सं.

आदेश सं.

दिनांक

तथा पूर्व में जारी अन्य सभी आदेश जिन विनिर्मित पैकों की प्रबलता इस आदेश में नियत की गई अधिकतम कीमत के समान हैं।

[क्रां.सं./100/2008/वि/फा.सं. 8(10)/2008/डीपी/एनपीपीए-डिबी.-II]

एस. के. भट्ट, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 28th March, 2008

S.O. 756(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 1072(E), dated 11th June, 2007, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table-I below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I : Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
	<u>Each gm contains</u>				
"1.	Quinodochlor + Betamethasone + Gentamycin + Clotrimazole Cream	Quinodochlor-3%w/w Betamethasone Valerate-0.061%w/w Gentamycin (as Sulphate)-0.01%w/w Clotrimazole-1%w/w	5gm Tube	5.72	6.30"

*Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note :

- (a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table - II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in gm.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
5	5.72	6.30
10	8.30	9.14
15	10.68	11.76

(1)	(2)	(3)
20	13.22	14.55
25	15.78	17.37
30	18.34	20.19
35	21.08	23.21
50	29.36	32.32

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct @ Rs. 0.4311 per gm. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.12 per gm. shall be deducted from price so worked out for pack size between 36 to 50 gm. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or any special feature claimed, manufacturer/marketing company are required to approach NPPA for approval/fixation of specific prices.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.1009 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.1009 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.1009. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the following price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn:

आदेश

नई दिल्ली, 28 मार्च, 2008

का.आ. 757(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 1686(अ), तारीख 3 अक्टूबर, 2006, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी-1 के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी-1 के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी-1 के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी-1: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
		प्रत्येक ग्राम में			
"1.	आईसीएचक्यू+ बिटा मिथाजोन+ जैन्टामाइसिन क्रीम	आइडो क्लोरो हाइड्रोक्सी क्यूनोलिन-2% डब्ल्यू/डब्ल्यू बिटा मिथाजोन डाईप्रोपियोनेट-0.1% डब्ल्यू/डब्ल्यू जैन्टामाइसिन बेस-0.2% डब्ल्यू/डब्ल्यू	5 ग्राम की ट्यूब	5.68	6.25"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करो के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

(क) सारणी-1 के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :-

सारणी II: अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
5	5.68	6.25
10	8.22	9.05

1	2	3
15	10.56	11.63
20	13.06	14.38
25	15.58	17.15
30	18.10	19.93
35	20.80	22.90
50	28.96	31.88

सारणी-11 के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकारों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.4231 रुपये प्रति ग्राम की दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 36 ग्राम से 50 ग्राम के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.12 रुपये प्रति ग्राम घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-11 के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियाँ और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ङ) अगर कम्पनी, विभिन्न प्रकार की पैकिंग सामग्री या उसमें विशेष लक्षण का दावा करती है तो उसे राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के पास कीमत के अनुमोदन/नियत कराने के लिये आना होगा।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.1009 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.1009 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.1009 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (त) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, निम्नलिखित आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

क्र.सं. आदेश सं. दिनांक
तथा पूर्व में जारी अन्य सभी आदेश जिन विनिर्मित पैकों की प्रबलता इस आदेश में नियत की गई
अधिकतम कीमत के समान हैं।

[क्र.सं./100/2008/वि/फा.सं. 8(10)/2008/डीपी/एनपीपीए-डिबी.-II]

एस. के. मट्ट, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 28th March, 2008

S.O. 737(E)—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 1686(E), dated 3rd October, 2006, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table-I below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I : Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	ICHQ+ Betamethasone + Gentamycin Cream	Each gm contains Iodo Chloro Hydroxy Quinoline- 2% w/w Betamethasone Dipropionate - 0.1% w/w Gentamycin Base - 0.2% w/w	5gm Tube	5.68	6.25"

*Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note :

- (a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table – II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in gm.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
5	5.68	6.25
10	8.22	9.05
15	10.56	11.63
20	13.06	14.38
25	15.58	17.15
30	18.10	19.93
35	20.80	22.90
50	28.96	31.88

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct @ Rs. 0.4231 per gm. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.12 per gm. shall be deducted from price so worked out for pack size between 36 to 50 gm. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or any special feature claimed, manufacturer/marketing company are required to approach NPPA for approval/fixation of specific price.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.1009 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.1009 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.1009. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the following price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn:

[PN/100/2008/F/F. No. 8(10)/2008/D.P./NPPA-Div.-II]

S.K. BHATT, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 28 मार्च, 2008

का.आ. 758(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 436(अ), तारीख 23 मार्च, 2007, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की

सारणी-1 के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी-1 के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी-1 के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वैट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी-1 : विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करों सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6

प्रत्येक 5 मिलि में

"1.	एरिथ्रोमाइसिन ग्रेन्यूल्स/सस्पेन्सन	एरिथ्रोमाइसिन-125मिग्रा. (एरिथ्रोमाइसिन इस्टीयरेट के समान)	30 मिलि की बोतल एम. कप सहित	10.40	11.45"
-----	--	---	--------------------------------	-------	--------

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

(क) सारणी-1 के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :-

सारणी II : अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (मिलि)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करों सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
10	6.68	7.35
20	8.52	9.38
30	10.40	11.45
50	14.02	15.43
100	23.04	25.36
150	33.12	36.46
200	41.66	45.86
250	50.78	55.90
500	96.46	106.19

सारणी-11 के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकारों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.1706 रुपये प्रति मिलि की/दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 251 मिलि से 500 मिलि के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.06 रुपये प्रति 5 मिलि घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-11 के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में कृी अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियाँ और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ङ) अगर कम्पनी, विभिन्न प्रकार की पैकिंग सामाग्री या उसमें विशेष लक्षण का दावा करती है तो उसे राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के पास कीमत के अनुमोदन/नियत कराने के लिये आना होगा।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.1009 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.1009 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.1009 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (डि) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, निम्नलिखित आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

क्र.सं.

आदेश सं.

दिनांक

तथा पूर्व में जारी अन्य सभी आदेश जिन विनिर्मित पैकों की प्रबलता इस आदेश में नियत की गई अधिकतम कीमत के समान हैं।

[क्र.सं./100/2008/वि/फा.सं. 8(10)/2008/डीपी/एनपीपीए-डिबी.-II]

एस. के. भट्ट, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 28th March, 2008

S.O. 758(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 436(E), dated 23rd March, 2007, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table-I below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I : Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Erythromycin Granules / Suspension	Each 5ml after reconstitution contains Erythromycin 125 mg (as Erythromycin Sterate)	30ml Bottle with M. Cup	10.40	11.45"

*Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note :

- (a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table – II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
10	6.68	7.35
20	8.52	9.38
30	10.40	11.45
50	14.02	15.43
100	23.04	25.36
150	33.12	36.46
200	41.66	45.86
250	50.78	55.90
500	96.46	106.19

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct @ Rs. 0.1706 per ml. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.06 per 5 ml. shall be deducted from price so worked out for pack size between

- 251 to 500 ml. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.
- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground herefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
 - (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.
 - (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
 - (e) For different packing material used or any special feature claimed, manufacturer/marketing company are required to approach NPPA for approval/fixation of specific prices.
 - (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
 - (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
 - (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.1009 as per the existing rates of excise duty and VAT.
 - (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.1009 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.1009. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
 - (j) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the following price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn:

[PN/100/2008/F/F. No. 8(10)/2008/D.P./NPPA-Div.-II]

S.K. BHATT, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 28 मार्च, 2008

क्र.आ. 759(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 1341(अ), तारीख 16 सितम्बर, 2005, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी-1 के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी-1 के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी-1 के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में

विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकरण, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी-I: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करों सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6

प्रत्येक 5 मिलि घुलने के बाद में

"1.	एरिथ्रोमाइसिन ड्राई सिरप	एरिथ्रोमाइसिन-125मिग्रा. (एरिथ्रोमाइसिन इथायल सक्सीनेट के समान)	45 मिलि की बोतल एम. कप सहित	15.78	17.37"
-----	--------------------------	---	--------------------------------	-------	--------

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

(क) सारणी-I के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :-

सारणी II: अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (मिलि)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करों सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
10	7.28	8.01
20	9.68	10.66
30	12.16	13.39
50	16.94	18.65
100	28.90	31.82
150	41.88	46.11
200	53.34	58.72
250	65.40	72.00
500	125.68	138.36

सारणी-1 के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकारों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.2291 रुपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 251 मिलि से 500 मिलि के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.06 रुपये प्रति 5 मिलि घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-1 के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियाँ और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ङ) अगर कम्पनी, विभिन्न प्रकार की पैकिंग सामग्री या उसमें विशेष लक्षण का दावा करती है तो उसे राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के पास कीमत के अनुमोदन/नियत कराने के लिये आना होगा।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.1009 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.1009 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.1009 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (त) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, निम्नलिखित आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

क्र.सं.

आदेश सं.

दिनांक

तथा पूर्व में जारी अन्य सभी आदेश जिन विनिर्मित पैकों की प्रबलता इस आदेश में नियत की गई अधिकतम कीमत के समान हैं।

[क्र.सं./100/2008/वि.फा.सं. 8(10)/2008/डीपी/एनपीपीए-डि.वो.-II]

एस. के. भट्ट, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 28th March, 2008

S.O. 755(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997, issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 1341(E), dated 16th September, 2005, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table-I below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I : Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
		<u>Each 5ml after reconstitution contains</u>			
"1.	Erythromycin Dry Syrup	Erythromycin 125 mg (as Erythromycin Ethyl Succinate)	45ml Bottle with M. Cup	15.78	17.37"

*Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note :

- (a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table – II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
10	7.28	8.01
20	9.68	10.66
30	12.16	13.39
50	16.94	18.65
100	28.90	31.82
150	41.88	46.11
200	53.34	58.72
250	65.40	72.00
500	125.68	138.36

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct @ Rs. 0.2291 per ml. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size,

- further, Rs. 0.06 per 5 ml. shall be deducted from price so worked out for pack size between 251 to 500 ml. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.
- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
 - (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.
 - (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
 - (e) For different packing material used or any special feature claimed, manufacturer/marketing company are required to approach NPPA for approval/fixation of specific prices.
 - (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
 - (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
 - (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.1009 as per the existing rates of excise duty and VAT.
 - (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.1009 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid, by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.1009. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
 - (j) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the following price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn:

[PN/100/2008/F/F. No. 8(10)/2008/D.P./NPPA-Div.-II]
S.K. BHATT, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 28 मार्च, 2008

का.आ. 760(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 197(अ), तारीख 29 जनवरी, 2008, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी-I के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी-I के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी

प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी-1 के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकरण, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी-1: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.सं. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करों सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5

प्रत्येक 5 मिलि में

"1. सेलब्यूटामोल+ सेलब्यूटामोल-2मिग्रा. 100 मिलि की बोतल 12.46 13.72"
ब्रोमोहेक्सीन सिरप ब्रोमोहेक्सीन-4मिग्रा. एम. कप सहित

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

(क) सारणी-1 के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :-

सारणी II: अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (मिलि)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करों सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
10	5.66	6.23
20	6.38	7.02
30	7.14	7.86
50	8.52	9.38
100	12.46	13.72
150	16.96	18.67
200	20.36	22.41
250	23.94	26.36
500	42.66	46.96

सारणी-11 के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकारों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.0593 रुपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 251 मिलि से 500 मिलि के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.06 रुपये प्रति 5 मिलि घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-11 के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियाँ और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ङ) अगर कम्पनी, विभिन्न प्रकार की पैकिंग सामग्री या उसमें विशेष लक्षण का दावा करती है तो उसे राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के पास कीमत के अनुमोदन/नियत कराने के लिये आना होगा।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.1009 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.1009 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.1009 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (त) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, निम्नलिखित आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

क्र.सं.

आदेश सं.

दिनांक

तथा पूर्व में जारी अन्य सभी आदेश जिन विनिर्मित पैकों की प्रबलता इस आदेश में नियत की गई अधिकतम कीमत के समान हैं।

ORDER

New Delhi, the 28th March, 2008

S.O. 760(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 197(E), dated 29th January, 2008, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table-I below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I : Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
	<u>Each 5ml contains</u>				
"1.	Salbutamol + Bromohexine Syrup	Salbutamol - 2 mg Bromohexine - 4 mg	100ml Bottle with M. Cup	12.46	13.72"

*Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note :

- (a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table – II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
10	5.66	6.23
20	6.38	7.02
30	7.14	7.86
50	8.52	9.38
100	12.46	13.72
150	16.96	18.67
200	20.36	22.41
250	23.94	26.36
500	42.66	46.96

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct @ Rs. 0.0593 per ml. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.06 per 5 ml. shall be deducted from price so worked out for pack size between 251 to 500 ml. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and

- the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.
- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
 - (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.
 - (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
 - (e) For different packing material used or any special feature claimed, manufacturer/marketing company are required to approach NPPA for approval/fixation of specific prices.
 - (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
 - (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
 - (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.1009 as per the existing rates of excise duty and VAT.
 - (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.1009 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.1009. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
 - (j) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the following price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn:

[PN/100/2008/F/F. No. 8(10)/2008/D.P./NPPA-Div.-II]

S.K. BHATT, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 28 मार्च, 2008

का.आ. 761(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 197(अ), तारीख 29 जनवरी, 2008, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी-1 के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी-1 के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी-1 के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अति

अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकरण, बिक्री कर/घेद, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी-I: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.सं.	विनिर्दिष्ट का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करों सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6

प्रत्येक 5 मिलि में

"1.	सेलब्यूटामोल+ ब्रोमोहेक्सीन सिरप	सेलब्यूटामोल-2मिग्रा. ब्रोमोहेक्सीन-4मिग्रा.	30 मिलि की बोतल	6.64	7.31"
-----	-------------------------------------	---	-----------------	------	-------

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

(क) सारणी-I के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :-

सारणी II: अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (मिलि)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करों सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
10	5.16	5.68
20	5.86	6.45
30	6.64	7.31
50	8.02	8.83
100	11.96	13.17
150	16.46	18.12
200	19.88	21.89
250	23.44	25.81
500	42.16	47.29

सारणी-11 के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकारों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.0593 रुपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 251 मिलि से 500 मिलि के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणन की गई कीमत में से 0.06 रुपये प्रति 5 मिलि घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-11 के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियाँ और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ङ.) अगर कम्पनी, विभिन्न प्रकार की पैकिंग सामग्री या उसमें विशेष लक्षण का दावा करती है तो उसे राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के पास कीमत के अनुमोदन/नियत कराने के लिये आना होगा।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.1009 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.1009 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.1009 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (त) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, निम्नलिखित आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

क्र.सं.

आदेश सं.

दिनांक

तथा पूर्व में जारी अन्य सभी आदेश जिन विनिर्मित पैकों की प्रबलता इस आदेश में नियत की गई अधिकतम कीमत के समान हैं।

ORDER

New Delhi, the 28th March, 2008

S.O. 761(E)—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 197(E), dated 29th January, 2008, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table-I below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I : Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Salbutamol + Bromohexine Syrup	<u>Each 5ml contains</u> Salbutamol - 2 mg Bromohexine - 4 mg	30ml Bottle	6.64	7.31"

*Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note :

- (a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table - II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
10	5.16	5.68
20	5.86	6.45
30	6.64	7.31
50	8.02	8.83
100	11.96	13.17
150	16.46	18.12
200	19.88	21.89
250	23.44	25.81
500	42.16	47.29

For pack size other than pack size given in column (1) of the table - II deduct @ Rs. 0.0593 per ml. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.06 per 5 ml. shall be deducted from price so worked out for pack size between 251 to 500 ml. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and

- the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.
- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
 - (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.
 - (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
 - (e) For different packing material used or any special feature claimed, manufacturer/marketing company are required to approach NPPA for approval/fixation of specific prices.
 - (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
 - (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
 - (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.1009 as per the existing rates of excise duty and VAT.
 - (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.1009 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.1009. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
 - (j) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the following price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn:

[PN/100/2008/F/F. No. 8(10)/2008/D.P./NPPA-Div.-II]

S.K. BHATT, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 28 मार्च, 2008

का.आ. 762(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 440(अ), तारीख 29 मार्च, 2006, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी-1 के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी-1 के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी-1 के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में

विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकरण, बिक्री कर/वैट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी-I : विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करों सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6

प्रत्येक 5 मिलि में

"1. रिफैम्पीसिन सिरप रिफैम्पीसिन-100मिग्रा. 200 मिलि की बोतल 48.98 53.92"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

(क) सारणी-I के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :-

सारणी II : अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (मिलि)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करों सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
10	6.60	7.27
20	8.78	9.67
30	11.00	12.11
50	15.30	16.84
100	26.52	29.20
150	38.30	42.16
200	48.98	53.92
250	59.82	65.86
500	114.94	126.54

सारणी-11 के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकारों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.2049 रुपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 251 मिलि से 500 मिलि के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.06 रुपये प्रति 5 मिलि घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-11 के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियाँ और कैप्सूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ङ) अगर कम्पनी, विभिन्न प्रकार की पैकिंग सामग्री या उसमें विशेष लक्षण का दावा करती है तो उसे राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के पास कीमत के अनुमोदन/नियत कराने के लिये आना होगा।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.1009 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.1009 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.1009 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (त) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, निम्नलिखित आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

क्र.सं.

आदेश सं.

दिनांक

तथा पूर्व में जारी अन्य सभी आदेश जिन विनिर्मित पैकों की प्रबलता इस आदेश में नियत की गई अधिकतम कीमत के समान हैं।

[क्रां.सं./100/2008/वि/फा.सं. 8(10)/2008/डीपी/एनपीपीए-डिबी.-II]

एस. के. मट्ट, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 28th March, 2008

S.O. 762(E)—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 440(E), dated 29th March, 2006, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table-I below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I : Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
	<u>Each 5ml contains</u>				
"1.	Rifampicin Syrup	Rifampicin - 100 mg	200ml Bottle	48.98	53.92"

**Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.*

Note :

- (a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table – II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
10	6.60	7.27
20	8.78	9.67
30	11.00	12.11
50	15.30	16.84
100	26.52	29.20
150	38.30	42.16
200	48.98	53.92
250	59.82	65.86
500	114.94	126.54

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct @ Rs. 0.2049 per ml. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.06 per 5 ml. shall be deducted from price so worked out for pack size between 251 to 500 ml. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and

- the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.
- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
 - (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.
 - (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
 - (e) For different packing material used or any special feature claimed, manufacturer/marketing company are required to approach NPPA for approval/fixation of specific prices.
 - (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
 - (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
 - (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.1009 as per the existing rates of excise duty and VAT.
 - (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.1009 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.1009. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
 - (j) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the following price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn:

[PN/100/2008/F/F. No. 8(10)/2008/D.P./NPPA-Div.-II]

S.K. BHATT, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 28 मार्च, 2008

का.आ. 763(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 440(अ), तारीख 29 मार्च, 2006, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी-1 के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी-1 के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी-1 के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में

विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकरण, बिक्री कर/वैट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी-I : विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करों सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6

प्रत्येक 5 मिलि में

"1.	रिफैम्पीसिन सिरप	रिफैम्पीसिन-100मिग्रा.	200 मिलि की बोतल एम. कप सहित	49.48	54.47"
-----	------------------	------------------------	---------------------------------	-------	--------

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

(क) सारणी-I के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :-

सारणी II : अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (मिलि)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करों सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
10	7.10	7.82
20	9.28	10.22
30	11.50	12.66
50	15.80	17.39
100	27.02	29.75
150	38.80	42.71
200	49.48	54.47
250	60.32	66.41
500	115.44	127.09

सारणी-II के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकारों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.2049 रुपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 251 मिलि से 500 मिलि के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.06 रुपये प्रति 5 मिलि घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-II के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियाँ और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ङ) अगर कम्पनी, विभिन्न प्रकार की पैकिंग सामग्री या उसमें विशेष लक्षण का दावा करती है तो उसे राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के पास कीमत के अनुमोदन/नियत कराने के लिये आना होगा।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.1009 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.1009 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.1009 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (त) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, निम्नलिखित आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

क्र.सं.

आदेश सं.

दिनांक

तथा पूर्व में जारी अन्य सभी आदेश जिन विनिर्मित पैकों की प्रबलता इस आदेश में नियत की गई अधिकतम कीमत के समान हैं।

[क्र.सं./100/2008/वि/फा.सं. 8(10)/2008/डीपी/एनपीपीए-डिबी.-II]

एस. के. भट्ट, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 28th March, 2008

S.O. 763(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 440(E), dated 29th March, 2006, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table-I below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I : Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
		Each 5ml contains			
"1.	Rifampicin Syrup	Rifampicin - 100 mg	200ml Bottle With M. Cup	49.48	54.47"

*Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note :

- (a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table - II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
10	7.10	7.82
20	9.28	10.22
30	11.50	12.66
50	15.80	17.39
100	27.02	29.75
150	38.80	42.71
200	49.48	54.47
250	60.32	66.41
500	115.44	127.09

For pack size other than pack size given in column (1) of the table - II deduct @ Rs. 0.2049 per ml. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.06 per 5 ml. shall be deducted from price so worked out for pack size between 251 to 500 ml. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and

- the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.
- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
 - (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.
 - (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
 - (e) For different packing material used or any special feature claimed, manufacturer/marketing company are required to approach NPPA for approval/fixation of specific prices.
 - (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
 - (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
 - (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.1009 as per the existing rates of excise duty and VAT.
 - (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.1009 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.1009. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
 - (j) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the following price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn:

[PN/100/2008/F.F. No. 8(10)/2008/D.P./NPPA-Div.-II]

S.K. BHATT, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 28 मार्च, 2008

का.आ. 764(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 619(अ), तारीख 3 सितम्बर, 2006, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी-1 के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी-1 के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी-1 के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधि

अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकरण, बिक्री कर/वैट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी-I : विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.सं.	विनिर्दिष्ट नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करों सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत (रु.)
1	2	3	4	5	6

प्रत्येक 5 मिलि में

"1.	नेलीडिक्सक ऐसिड सस्पेन्सन	नेलीडिक्सक ऐसिड-300मिग्रा.	30 मिलि की बोतल	13.48	14.84"
-----	------------------------------	----------------------------	-----------------	-------	--------

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

(क) सारणी-I के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :-

सारणी II : अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (मिलि)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करों सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत (रु.)
1	2	3
10	7.44	8.19
20	10.42	11.47
30	13.48	14.84
50	19.42	21.38
100	34.74	38.25
150	50.64	55.75
200	65.44	72.04
250	80.40	88.51
500	156.08	171.83

सारणी-11 के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकारों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.2872 रुपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 251 मिलि से 500 मिलि के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.06 रुपये प्रति 5 मिलि घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-11 के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ङ.) अगर कम्पनी, विभिन्न प्रकार की पैकिंग सामग्री या उसमें विशेष लक्षण का दावा करती है तो उसे राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के पास कीमत के अनुमोदन/नियत कराने के लिये आना होगा।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.1009 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.1009 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.1009 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (त) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, निम्नलिखित आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

क्र.सं.

आदेश सं.

दिनांक

तथा पूर्व में जारी अन्य सभी आदेश जिन विनिर्मित पैकों की प्रबलता इस आदेश में नियत की गई अधिकतम कीमत के समान हैं।

[क्र.सं./100/2008/वि/फा.सं. 8(10)/2008/डीपी/एनपीपीए-डिबी.-II]

एस. के. भट्ट, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 28th March, 2008

S.O. 764(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 619(E), dated 3rd September, 2006, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table-I below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I : Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
	<u>Each 5ml contains</u>				
"1.	Nalidixic Acid Suspension	Nalidixic Acid - 300 mg	30ml Bottle	13.48	14.84"

*Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note :

- (a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table – II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
10	7.44	8.19
20	10.42	11.47
30	13.48	14.84
50	19.42	21.38
100	34.74	38.25
150	50.64	55.75
200	65.44	72.04
250	80.40	88.51
500	156.08	171.83

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct @ Rs. 0.2872 per ml. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.06 per 5 ml. shall be deducted from price so worked out for pack size between

- 251 to 500 ml. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.
- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
 - (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.
 - (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
 - (e) For different packing material used or any special feature claimed, manufacturer/marketing company are required to approach NPPA for approval/fixation of specific prices.
 - (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
 - (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
 - (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.1009 as per the existing rates of excise duty and VAT.
 - (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.1009 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.1009. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
 - (j) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the following price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn:

[PN/100/2008/F/F. No. 8(10)/2008/D.P./NPPA-Div.-II]

S.K. BHATT, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 28 मार्च, 2008

क्र.आ. 765(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 226(अ), तारीख 14 फरवरी, 2007 और सं० का० आ० 468(अ), तारीख 16 मई, 2000, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में

की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकरण, बिक्री कर/वैट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	विनिर्मित का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करों सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
प्रत्येक टिकिया में					
"1.	बिटा मिथाजोन गोलियां	बिटा मिथाजोन-0.5 मिग्रा. (सोडियम फोस्फेट के समान)	10 का एएल_पत्ता	3.36	3.70
2.	बिटा मिथाजोन गोलियां	बिटा मिथाजोन-0.5 मिग्रा. (सोडियम फोस्फेट के समान)	10 का एएल_ब्लिस्टर	3.16	3.48
3.	बिटा मिथाजोन फोर्ट गोलियां	बिटा मिथाजोन-1.0 मिग्रा. (सोडियम फोस्फेट के समान)	10 का एएल_पत्ता	5.72	6.30
4.	बिटा मिथाजोन फोर्ट गोलियां	बिटा मिथाजोन-1.0 मिग्रा. (सोडियम फोस्फेट के समान)	10 का एएल_ब्लिस्टर	5.44	5.99
5.	बिटा मिथाजोन गोलियां	बिटा मिथाजोन-0.5 मिग्रा. (सोडियम फोस्फेट के समान)	10 का एएल_पत्ता	3.28	3.61
6.	बिटा मिथाजोन गोलियां	बिटा मिथाजोन-0.5 मिग्रा. (बिटा मिथाजोन एल्कोहॉल के समान)	10 का एएल_ब्लिस्टर	3.08	3.39
प्रत्येक मिलि में					
7.	बिटा मिथाजोन इन्जेक्शन	बिटा मिथाजोन-4 मिग्रा. (सोडियम फोस्फेट के समान)	1 मिलि का वायल/एम्पयूल	4.00	4.40
8.	बिटा मिथाजोन इन्जेक्शन	बिटा मिथाजोन-4 मिग्रा. (सोडियम फोस्फेट के समान)	2 मिलि का वायल/एम्पयूल	6.60	7.27"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैप्सूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।

- (घ) अगर कम्पनी, विभिन्न प्रकार की पैकिंग सामग्री या उसमें विशेष लक्षण का दावा करती है तो उसे राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के पास कीमत के अनुमोदन/नियत कराने के लिये आना होगा।
- (ङ) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, निम्नलिखित आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

क्र.सं.

आदेश सं.

दिनांक

.तथा पूर्व में जारी अन्य सभी आदेश जिन विनिर्मित पैकों की प्रबलता इस आदेश में नियत की गई अधिकतम कीमत के समान हैं।

[क्र.सं./100/2008/वि/फा.सं. 8(10)/2008/डीपी/एनपीपीए-डिबी.-II]

एस. के. भट्ट, उप-निदेशक

ORDERTABLE

New Delhi, the 28th March, 2008

S.O. 765(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers. (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 226(E), dated 14th February, 2007 and No. S.O. 468(E), dated 16th May, 2000, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

TABLE

Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
	<u>Each tablet Contains</u>				
1.	Betamethasone Tablet	Betamethasone - 0.5mg (as Sodium Phosphate)	10's Al_St	3.36	3.70
2.	Betamethasone Tablet	Betamethasone - 0.5mg (as Sodium Phosphate)	10's Al_BI	3.16	3.48

3.	Betamethasone Forte Tablet	Betamethasone - 1.0mg (as Sodium Phosphate)	10's Al_St	5.72	6.30
4.	Betamethasone Forte Tablets	Betamethasone-1.0mg (as Sodium Phosphate)	10's Al_Bl	5.44	5.99
5.	Betamethasone Tablets	Betamethasone-0.5mg (as Betamethasone Alcohol)	10's Al_St	3.28	3.61
6.	Betamethasone Tablets	Betamethasone-0.5mg (as Betamethasone Alcohol)	10's Al_Bl	3.08	3.39
7.	Betamethasone Injections	<u>Each ml Contains</u> Betamethasone - 4mg (as Sodium Phosphate)	1ml Vial/Ampoule	4.00	4.40
8.	Betamethasone Injections	<u>Each ml Contains</u> Betamethasone - 4mg (as Sodium Phosphate)	2ml Vial/Ampoule	6.60	7.27"

*Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note :

- The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- For different packing material used or any special feature claimed, companies are required to approach NPPA for approval/fixation of specific prices.
- The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the following price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn :

Sl.No.	Price Order No.	Date
and any other price order(s) issued earlier for the composition of the formulation pack for which ceiling price is notified in this notification.		

आदेश

नई दिल्ली, 28 मार्च, 2008

का.आ. 766(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 432(अ) और 435(अ), तारीख 23 मार्च, 2007, सं० का० आ० 882(अ), तारीख 5 जून, 2007, सं० का० आ० 1326(अ), तारीख 1 अगस्त, 2007, और सं० का० आ० 768(अ), तारीख 19 मई, 2007, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	विनिर्मित का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
प्रत्येक वायल में					
1.	सेफाटेक्साइम सोडियम इन्जेक्शन	सेफाटेक्साइम सोडियम सेफाटेक्साइम -125 मिग्रा. के बराबर	ट्विन पैक (वायल+एम्पयूल इन्जे. के लिए पानी)	10.22	11.25
2.	सेफाटेक्साइम सोडियम इन्जेक्शन	सेफाटेक्साइम सोडियम सेफाटेक्साइम -250 मिग्रा. के बराबर	1 वायल	8.86	9.75
3.	सेफाटेक्साइम सोडियम इन्जेक्शन	सेफाटेक्साइम सोडियम सेफाटेक्साइम -250 मिग्रा. के बराबर	ट्विन पैक (वायल+एम्पयूल इन्जे. के लिए पानी)	12.30	13.54
4.	सेफाटेक्साइम सोडियम इन्जेक्शन	सेफाटेक्साइम सोडियम सेफाटेक्साइम -500 मिग्रा. के बराबर	1 वायल	13.04	14.36
5.	सेफाटेक्साइम सोडियम इन्जेक्शन	सेफाटेक्साइम सोडियम सेफाटेक्साइम -500 मिग्रा. के बराबर	ट्विन पैक (वायल+एम्पयूल इन्जे. के लिए पानी)	16.48	18.14

6.	सेफाटेक्साइम सोडियम इन्जैक्शन	सेफाटेक्साइम सोडियम सेफाटेक्साइम -750 मिग्रा. के बराबर	1 वायल	17.24	18.98
7.	सेफाटेक्साइम सोडियम इन्जैक्शन	सेफाटेक्साइम सोडियम सेफाटेक्साइम -1 ग्राम के बराबर	1 वायल	22.30	24.55
8.	सेफाटेक्साइम सोडियम इन्जैक्शन	सेफाटेक्साइम सोडियम सेफाटेक्साइम -1 ग्राम के बराबर	ट्विन पैक (वायल+एम्पयूल इन्जै. के लिए पानी)	25.54	28.12
9.	सेफाटेक्साइम सोडियम इन्जैक्शन	सेफाटेक्साइम सोडियम सेफाटेक्साइम -1500 मिग्रा. के बराबर	1 वायल	30.64	33.73
10.	सेफाटेक्साइम सोडियम इन्जैक्शन	सेफाटेक्साइम सोडियम सेफाटेक्साइम -2 ग्राम के बराबर	1 वायल	38.98	42.91
11.	सेफाटेक्साइम सोडियम इन्जैक्शन	सेफाटेक्साइम सोडियम सेफाटेक्साइम -2 ग्राम के बराबर	ट्विन पैक (वायल+एम्पयूल इन्जै. के लिए पानी)	41.88	46.11
12.	सेफाटेक्साइम+ सलबेक्टम इन्जैक्शन	सेफाटेक्साइम सोडियम सेफाटेक्साइम -1 ग्राम के बराबर सलबेक्टम सोडियम सलबेक्टम-500 मिग्रा. के बराबर	1 वायल	27.68	30.47
13.	सेफाटेक्साइम+ सलबेक्टम इन्जैक्शन	सेफाटेक्साइम सोडियम सेफाटेक्साइम -1 ग्राम के बराबर सलबेक्टम सोडियम सलबेक्टम-500 मिग्रा. के बराबर	ट्विन पैक (वायल+एम्पयूल इन्जै. के लिए पानी)	30.57	33.65
14.	सेफाटेक्साइम+ सलबेक्टम इन्जैक्शन	सेफाटेक्साइम सोडियम सेफाटेक्साइम -500 मिग्रा. के बराबर सलबेक्टम सोडियम सलबेक्टम-250 मिग्रा. के बराबर	1 वायल	15.72	17.31
15.	सेफाटेक्साइम+ सलबेक्टम इन्जैक्शन	सेफाटेक्साइम सोडियम सेफाटेक्साइम -500 मिग्रा. के बराबर सलबेक्टम सोडियम सलबेक्टम-250 मिग्रा. के बराबर	ट्विन पैक (वायल+एम्पयूल इन्जै. के लिए पानी)	18.62	20.50
16.	सेफाटेक्साइम+ सलबेक्टम इन्जैक्शन	सेफाटेक्साइम सोडियम सेफाटेक्साइम -250 मिग्रा. के बराबर सलबेक्टम सोडियम सलबेक्टम-125 मिग्रा. के बराबर	1 वायल	10.22	11.25
17.	सेफाटेक्साइम+ सलबेक्टम इन्जैक्शन	सेफाटेक्साइम सोडियम सेफाटेक्साइम -250 मिग्रा. के बराबर सलबेक्टम सोडियम सलबेक्टम-125 मिग्रा. के बराबर	ट्विन पैक (वायल+एम्पयूल इन्जै. के लिए पानी)	12.22	13.45

18. सेफाटेक्साइम+ सलबेक्टम इन्जेक्शन	सेफाटेक्साइम सोडियम सेफाटेक्साइम -250 मिग्रा. के बराबर सलबेक्टम सोडियम सलबेक्टम-125 मिग्रा. के बराबर	द्विन पैक (1 वायल+एम्पयूल ब्रोमो ब्यूटाइल स्टोपर और फिलिप-ऑफ-सील सहित	13.76	15.15"
--	--	--	-------	--------

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

- (क) जहां कहीं भी ब्रोमोब्यूटाइल रबर स्टोपर (लेटेक्स फ्री) के लिए रुपये 1.00 प्रति पैक अतिरिक्त जोड़े जायेंगे।
- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ङ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (च) अगर कम्पनी, विभिन्न प्रकार की पैकिंग सामग्री या उसमें विशेष लक्षण का दावा करती है तो उसे राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के पास कीमत के अनुमोदन/नियत कराने के लिये आना होगा।
- (छ) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मित पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (ज) उक्त कथित विनिर्मित की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मित के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (झ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, निम्नलिखित आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

क्र.सं.

आदेश सं.

दिनांक

.तथा पूर्व में जारी अन्य सभी आदेश जिन विनिर्मित पैकों की प्रबलता इस आदेश में नियत की गई अधिकतम कीमत के समान हैं।

[क्र.सं./100/2008/वि/फा.सं. 8(10)/2008/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II]

एस. के. भट्ट, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 28th March, 2008

S.O. 766(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 432(E) & 435(E), dated 23rd March, 2007, No. S.O. 882(E), dated 5th June, 2007, No. S.O. 1326(E), dated 1st August, 2007 and No. S.O. 768(E), dated 19th May, 2006, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

TABLE

Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
		<u>Each vial Contains</u>			
1.	Cefotaxime Sodium Injections	Cefotaxime Sodium eq. to Cefotaxime-125 mg	Twin Pack (Vial+Ampoule for Water for Inj.)	10.22	11.25
2.	Cefotaxime Sodium Injections	Cefotaxime Sodium eq. to Cefotaxime-250 mg	1 Vial	8.86	9.75
3.	Cefotaxime Sodium Injections	Cefotaxime Sodium eq. to Cefotaxime-250 mg	Twin Pack (Vial+Ampoule for Water for Inj.)	12.30	13.54
4.	Cefotaxime Sodium Injections	Cefotaxime Sodium eq. to Cefotaxime-500 mg	1 Vial	13.04	14.36
5.	Cefotaxime Sodium Injections	Cefotaxime Sodium eq. to Cefotaxime-500 mg	Twin Pack (Vial+Ampoule for Water for Inj.)	16.48	18.14
6.	Cefotaxime Sodium Injections	Cefotaxime Sodium eq. to Cefotaxime-750 mg	1 Vial	17.24	18.98
7.	Cefotaxime Sodium Injections	Cefotaxime Sodium eq. to Cefotaxime-1 gm	1 Vial	22.30	24.55
8.	Cefotaxime Sodium Injections	Cefotaxime Sodium eq. to Cefotaxime-1 gm	Twin Pack (Vial+Ampoule for Water for Inj.)	25.54	28.12

9.	Cefotaxime Sodium Injections	Cefotaxime Sodium eq. to Cefotaxime-1500 mg	1 Vial	30.64	33.73
10.	Cefotaxime Sodium Injections	Cefotaxime Sodium eq. to Cefotaxime-2 gm	1 Vial	38.98	42.91
11.	Cefotaxime Sodium Injections	Cefotaxime Sodium eq. to Cefotaxime-2 gm	Twin Pack (Vial+Ampoule for Water for Inj.)	41.88	46.11
12.	Cefotaxime + Sulbactam Injections	Cefotaxime Sodium eq. to Cefotaxime-1 gm Sulbactam Sodium eq. to Sulbactam -500mg	1 Vial	27.68	30.47
13.	Cefotaxime + Sulbactam Injections	Cefotaxime Sodium eq. to Cefotaxime-1 gm Sulbactam Sodium eq. to Sulbactam -500mg	Twin Pack (Vial+Ampoule for Water for Inj.)	30.57	33.65
14.	Cefotaxime + Sulbactam Injections	Cefotaxime Sodium eq. to Cefotaxime-500 mg Sulbactam Sodium eq. to Sulbactam -250mg	1 Vial	15.72	17.31
15.	Cefotaxime + Sulbactam Injections	Cefotaxime Sodium eq. to Cefotaxime-500 mg Sulbactam Sodium eq. to Sulbactam -250mg	Twin Pack (Vial+Ampoule for Water for Inj.)	18.62	20.50
16.	Cefotaxime + Sulbactam Injections	Cefotaxime Sodium eq. to Cefotaxime-250 mg Sulbactam Sodium eq. to Sulbactam -125mg	1 Vial	10.22	11.25
17.	Cefotaxime + Sulbactam Injections	Cefotaxime Sodium eq. to Cefotaxime-250 mg Sulbactam Sodium eq. to Sulbactam -125mg	Twin Pack (Vial+Ampoule for Water for Inj.)	12.22	13.45
18.	Cefotaxime + Sulbactam Injections	Cefotaxime Sodium eq. to Cefotaxime-250 mg Sulbactam Sodium eq. to Sulbactam -125mg	Twin Pack (1 Vial+Ampoule with Bromo Butyl Stopper and Flip-off- Seal	13.76	15.15"

**Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.*

Note :

- Additional cost of Rs. 1.00 per pack towards use of bronobutyle rubber stopper (latex free) shall be added wherever provided.
- The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.

- (c) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or any special feature claimed, companies are required to approach NPPA for approval/fixation of specific prices.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the following price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn :

Sl.No.	Price Order No.	Date
---------------	------------------------	-------------

and any other price order(s) issued earlier for the composition of the formulation pack for which ceiling price is notified in this notification.

[PN/100/2008/F/F. No. 8(10)/2008/D.P./NPPA-Div.-II]

S.K. BHATT, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 28 मार्च, 2008

का.आ. 767(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 181(अ), तारीख 29 जनवरी, 2008 और सं० का० आ० 430(अ), तारीख 23 मार्च, 2007, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वैट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5

प्रत्येक फिल्म लिपित टिकिया में

1.	क्लोरोक्वीन गोलियां	क्लोरोक्वीन फोस्फेट-250 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिस्टर	5.54	6.09
2.	क्लोरोक्वीन गोलियां	क्लोरोक्वीन फोस्फेट-500 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिस्टर	5.28	5.81

प्रत्येक टिकिया में

3.	क्लोरोक्वीन+ पेरासिटामोल गोलियां	क्लोरोक्वीन फोस्फेट-500 मिग्रा. पेरासिटामोल-250 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिस्टर	6.18	6.80"
----	-------------------------------------	--	----------------------	------	-------

*सरकारी उद्ग्रहणों/करो के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करो सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) अगर कम्पनी, विभिन्न प्रकार की पैकिंग सामग्री या उसमें विशेष लक्षण का दावा करती है तो उसे राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के पास कीमत के अनुमोदन/नियत कराने के लिये आना होगा।
- (ङ) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, निम्नलिखित आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

क्र.सं.

आदेश सं.

दिनांक

.तथा पूर्व में जारी अन्य सभी आदेश जिन विनिर्मित पैकों की प्रबलता इस आदेश में नियत की गई अधिकतम कीमत के समान हैं।

ORDER

New Delhi, the 28th March, 2008

S.O. 767(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 181(E), dated 29th January, 2008 and No. S.O. 430(E), dated 23rd March, 2007, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

TABLE

Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
		<u>Each film coated tablet contains</u>			
1.	Chloroquine Tablets	Chloroquine Phosphate-250mg	10's Strip/Blister	5.54	6.09
2.	Chloroquine Tablets	Chloroquine Phosphate-500mg	10's Strip/Blister	5.28	5.81
		<u>Each tablet contains</u>			
3.	Chloroquine + Paracetamol Tablets	Chloroquine Phosphate-250mg Paracetamol-250mg	10's Strip/Blister	6.18	6.80"

**Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.*

Note :

- The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- For different packing material used or any special feature claimed, companies are required to approach NPPA for approval/fixation of specific prices.

- (e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (g) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the following price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn :

Sl.No.	Price Order No.	Date
--------	-----------------	------

and any other price order(s) issued earlier for the composition of the formulation pack for which ceiling price is notified in this notification.

[PN/100/2008/F/F. No. 8(10)/2008/D.P./NPPA-Div.-II]
S.K. BHATT, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 28 मार्च, 2008

का.आ. 768(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 1639(अ) और 1647(अ), तारीख 27 सितम्बर, 2007 और सं० का० आ० 1344(अ), तारीख 16 सितम्बर, 2005, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वैट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	विनिर्मित का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत (रु.)
1	2	3	4	5	6

प्रत्येक कैपसूल में

1.	डेक्सट्रोप्रोपोक्सीफेन+ डिकलोफेनेक सोडियम+ पेरासिटामोल कैपसूल	डेक्सट्रोप्रोपोक्सीफेन एचसीएल-32.5 मिग्रा. डिकलोफेनेक सोडियम-50 मिग्रा. पेरासिटामोल -250 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिस्टर	7.24	7.97
----	---	--	----------------------	------	------

2.	डेक्सट्रोप्रोपोक्सीफेन+ डाईसाइक्लोमाइन+ एसिटामिनोफेन कैपसूल	डेक्सट्रोप्रोपोक्सीफेन एचसीएल-65 मिग्रा. डाईसाइक्लोमाइन -10 मिग्रा. एसिटामिनोफेन-400 मिग्रा.	8 का पत्ता/ब्लिस्टर	8.78	9.67
3.	डेक्सट्रोप्रोपोक्सीफेन+ नेपसाइलेट + डाईसाइक्लोमाइन+ एसिटामिनोफेन कैपसूल	डेक्सट्रोप्रोपोक्सीफेन नेपसाइलेट-100 मिग्रा. डाईसाइक्लोमाइन -10 मिग्रा. एसिटामिनोफेन-400 मिग्रा.	8 का पत्ता/ब्लिस्टर	13.44	14.79
4.	डेक्सट्रोप्रोपोक्सीफेन+ नेपसाइलेट + एसिटामिनोफेन कैपसूल	डेक्सट्रोप्रोपोक्सीफेन नेपसाइलेट-100 मिग्रा. एसिटामिनोफेन-400 मिग्रा.	8 का पत्ता/ब्लिस्टर	13.22	14.55
5.	डेक्सट्रोप्रोपोक्सीफेन+ एसिटामिनोफेन कैपसूल	डेक्सट्रोप्रोपोक्सीफेन एचसीएल-65 मिग्रा. एसिटामिनोफेन -400 मिग्रा.	8 का पत्ता/ब्लिस्टर	8.18	9.01
6.	डेक्सट्रोप्रोपोक्सीफेन+ इब्यूप्रोफेन कैपसूल	डेक्सट्रोप्रोपोक्सीफेन एचसीएल-65 मिग्रा. इब्यूप्रोफेन-400 मिग्रा.	6 का पत्ता/ब्लिस्टर	7.64	8.41
7.	डेक्सट्रोप्रोपोक्सीफेन+ डाईसाइक्लोमाइन+ पेरासिटामोल कैपसूल	डेक्सट्रोप्रोपोक्सीफेन एचसीएल-33 मिग्रा. डाईसाइक्लोमाइन एचसीएल -10 मिग्रा. पेरासिटामोल-300 मिग्रा.	6 का पत्ता/ब्लिस्टर	4.62	5.09
8.	डेक्सट्रोप्रोपोक्सीफेन+ इब्यूप्रोफेन कैपसूल	डेक्सट्रोप्रोपोक्सीफेन एचसीएल-32.5 मिग्रा. इब्यूप्रोफेन-400 मिग्रा.	6 का पत्ता/ब्लिस्टर	6.58	7.22
प्रत्येक टिकिया में					
9.	डेक्सट्रोप्रोपोक्सीफेन+ पेरासिटामोल गोलियां	डेक्सट्रोप्रोपोक्सीफेन एचसीएल-65 मिग्रा. पेरासिटामोल -650 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिस्टर	8.88	9.78
10.	डेक्सट्रोप्रोपोक्सीफेन+ डाईसाइक्लोमाइन+ पेरासिटामोल गोलियां	डेक्सट्रोप्रोपोक्सीफेन एचसीएल-65 मिग्रा. डाईसाइक्लोमाइन एचसीएल -10 मिग्रा. पेरासिटामोल-500 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिस्टर	8.70	9.58
11.	डेक्सट्रोप्रोपोक्सीफेन+ डिकलोफेनेक सोडियम+ पेरासिटामोल गोलियां	डेक्सट्रोप्रोपोक्सीफेन एचसीएल-32.5 मिग्रा. डिकलोफेनेक सोडियम -50 मिग्रा. पेरासिटामोल-325 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिस्टर	5.44	5.99
12.	डेक्सट्रोप्रोपोक्सीफेन+ पेरासिटामोल गोलियां	डेक्सट्रोप्रोपोक्सीफेन एचसीएल-65 मिग्रा. पेरासिटामोल-400 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिस्टर	7.96	8.76"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियाँ और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) अगर कम्पनी, विभिन्न प्रकार की पैकिंग सामग्री या उसमें विशेष लक्षण का दावा करती है तो उसे राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के पास कीमत के अनुमोदन/नियत कराने के लिये आना होगा।
- (ङ) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, निम्नलिखित आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

क्र.सं.

आदेश सं.

दिनांक

.तथा पूर्व में जारी अन्य सभी आदेश जिन विनिर्मित पैकों की प्रबलता इस आदेश में नियत की गई अधिकतम कीमत के समान हैं।

[क्र.सं./100/2008/वि.फा.सं. 8(10)/2008/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II]

एस. के. भट्ट, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 28th March, 2008

S.O. 768(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 1639(E) & 1647(E), dated 16th September, 2007 and No. S.O. 1344(E), dated 16th September, 2005, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

TABLE

Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
	<u>Each capsule contains</u>				
"1.	Dextropropoxyphene + Diclofenac Sodium + Paracetamol Capsules	Dextropropoxyphene HCl-32.5 mg Diclofenac Sodium - 50 mg Paracetamol -250 mg	10's Strip/Blister	7.24	7.97
2.	Dextropropoxyphene + Dicyclomine + Acetaminophen Capsule	Dextropropoxyphene HCl-65mg Dicyclomine - 10 mg Acetaminophen - 400 mg	8's Strip/Blister	8.78	9.67
3.	Dextropropoxyphene Napsylate + Dicyclomine + Acetaminophen Capsule	Dextropropoxyphene Napsylate - 100 mg Dicyclomine HCl -10 mg Acetaminophen - 400 mg	8's Strip/Blister	13.44	14.79
4.	Dextropropoxyphene Napsylate + Acetaminophen Capsules	Dextropropoxyphene Napsylate - 100 mg Acetaminophen - 400 mg	8's Strip/Blister	13.22	14.55
5.	Dextropropoxyphene + Acetaminophen Capsules	Dextropropoxyphene HCl-65mg Acetaminophen - 400 mg	8's Strip/Blister	8.18	9.01
6.	Dextropropoxyphene + Ibuprofen Capsules	Dextropropoxyphene HCl-65mg Ibuprofen - 400 mg	6's Strip/Blister	7.64	8.41
7.	Dextropropoxyphene + Dicyclomine HCl + Paracetamol Capsules	Dextropropoxyphene HCl-33mg Dicyclomine HCl - 10 mg Paracetamol - 300 mg	6's Strip/Blister	4.62	5.09
8.	Dextropropoxyphene + Ibuprofen Capsule	Dextropropoxyphene HCl-32.5mg Ibuprofen - 200 mg	6's Strip/Blister	6.56	7.22"
	<u>Each tablet contains</u>				
9.	Dextropropoxyphene + Paracetamol Tablets	Dextropropoxyphene HCl-65mg Paracetamol - 650 mg	8's Strip/Blister	8.88	9.78
10.	Dextropropoxyphene + Dicyclomine HCl + Paracetamol Tablet	Dextropropoxyphene HCl-65 mg Dicyclomine HCl - 10 mg Paracetamol - 500 mg	8's Strip/Blister	8.70	9.58
11.	Dextropropoxyphene + Diclofenac Sodium + Paracetamol Tablet	Dextropropoxyphene HCl-32.5mg Diclofenac Sodium-50 mg Pracetamol - 325 mg	8's Strip/Blister	5.44	5.99

12.	Dextropropoxyphene + Paracetamol Tablet	Dextropropoxyphene HCl-65mg Paracetamol - 400 mg	10's Strip/Blister	7.96	8.76"
-----	---	---	-----------------------	------	-------

**Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.*

Note :

- The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- For different packing material used or any special feature claimed, companies are required to approach NPPA for approval/fixation of specific prices.
- The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the following price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn :

SL.No.	Price Order No.	Date
--------	-----------------	------

and any other price order(s) issued earlier for the composition of the formulation pack for which ceiling price is notified in this notification.

[PN/100/2008/F/F.No. 8(10)/2008/D.P./NPPA-Div.-II]

S.K. BHATT, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 28 मार्च, 2008

का.आ. 769(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 1642(अ), तारीख 27 सितम्बर, 2007, सं० का० आ० 436(अ), तारीख 23 मार्च, 2007 और सं० का० आ० 1341(अ), तारीख 16 सितम्बर, 2005, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में

विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकरण, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करों सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
प्रत्येक टिकिया में					
1.	एरिथ्रोमाइसिन इस्टीयरेट गोलियां	एरिथ्रोमाइसिन-100 मिग्रा. (एरिथ्रोमाइसिन इस्टीयरेट के समान)	10 का पत्ता/ब्लिस्टर	6.10	6.72
2.	एरिथ्रोमाइसिन इस्टीयरेट गोलियां	एरिथ्रोमाइसिन-100 मिग्रा. (एरिथ्रोमाइसिन इस्टीयरेट के समान)	100 की बोतल	57.84	63.68
3.	एरिथ्रोमाइसिन इस्टीयरेट गोलियां	एरिथ्रोमाइसिन-250 मिग्रा. (एरिथ्रोमाइसिन इस्टीयरेट के समान)	10 का पत्ता/ब्लिस्टर	13.08	14.40
4.	एरिथ्रोमाइसिन इस्टीयरेट गोलियां	एरिथ्रोमाइसिन-250 मिग्रा. (एरिथ्रोमाइसिन इस्टीयरेट के समान)	100 की बोतल	128.00	140.92
5.	एरिथ्रोमाइसिन इस्टीयरेट गोलियां	एरिथ्रोमाइसिन-500 मिग्रा. (एरिथ्रोमाइसिन इस्टीयरेट के समान)	10 का पत्ता/ब्लिस्टर	24.94	27.46
6.	एरिथ्रोमाइसिन इथायल सक्सीनेट गोलियां	एरिथ्रोमाइसिन-400 मिग्रा. (एरिथ्रोमाइसिन इथायल सक्सीनेट के समान)	10 का पत्ता/ब्लिस्टर	29.46	32.43
7.	एरिथ्रोमाइसिन इथायल सक्सीनेट गोलियां	एरिथ्रोमाइसिन इथायल सक्सीनेट एरिथ्रोमाइसिन-600 मिग्रा. बेस के बराबर	10 का पत्ता/ब्लिस्टर	43.54	47.93
प्रत्येक घुलनशील टिकिया में					
8.	एरिथ्रोमाइसिन इथायल सक्सीनेट गोलियां	एरिथ्रोमाइसिन इथायल सक्सीनेट एरिथ्रोमाइसिन-125 मिग्रा. बेस के बराबर	10 का पत्ता/ब्लिस्टर	10.34	11.38
प्रत्येक सेचट में					
9.	एरिथ्रोमाइसिन इथायल सक्सीनेट ग्रेन्यूल्स	एरिथ्रोमाइसिन-200 मिग्रा. (एरिथ्रोमाइसिन इथायल सक्सीनेट के समान)	4x1.9 ग्राम का सेचट	8.54	9.40"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियाँ और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) अगर कम्पनी, विभिन्न प्रकार की पैकिंग सामग्री या उसमें विशेष लक्षण का दावा करती है तो उसे राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के पास कीमत के अनुमोदन/नियत कराने के लिये आना होगा।
- (ङ) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मित पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मित की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मित के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, निम्नलिखित आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

क्र.सं.

आदेश सं.

दिनांक

.तथा पूर्व में जारी अन्य सभी आदेश जिन विनिर्मित पैकों की प्रबलता इस आदेश में नियत की गई अधिकतम कीमत के समान हैं।

[कां.सं./100/2008/वि/फा.सं. 8(10)/2008/डीपी/एनपीपीए-डिबी.-II]

एस. के. भट्ट, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 28th March, 2008

S.O. 769(E).— In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers. (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O.1642(E), dated 27th September, 2007. No. S.O.436(E), dated 23rd March, 2007 and No. S.O. 1341(E), dated 16th September, 2005, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength

TABLE

Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
		<u>Each tablets contains</u>			
1.	Erythromycin Stearate Tablets	Erythromycin 100 mg (as Erythromycin Stearate)	10's Strip/Blister	6.10	6.72
2.	Erythromycin Stearate Tablets	Erythromycin 100 mg (as Erythromycin Stearate)	100's Bottle	57.84	63.68
3.	Erythromycin Stearate Tablets	Erythromycin 250 mg (as Erythromycin Stearate)	10's Strip/Blister	13.08	14.40
4.	Erythromycin Stearate Tablets	Erythromycin 250 mg (as Erythromycin Stearate)	100's Bottle	128.00	140.92
5.	Erythromycin Stearate Tablets	Erythromycin 500 mg (as Erythromycin Stearate)	10's Strip/Blister	24.94	27.46
6.	Erythromycin Ethyl Succinate Tablets	Erythromycin 400 mg (as Erythromycin Ethyl Succinate)	10's Strip/Blister	29.46	32.43
7.	Erythromycin Ethyl Succinate Tablets	Erythromycin Ethyl Succinate eq. to Erythromycin 600mg as Base	10's Strip/Blister	43.54	47.93
		<u>Each dispersible tablets contains</u>			
8.	Erythromycin Ethyl Succinate Tablets	Erythromycin Ethyl Succinate eq. to Erythromycin 125mg as Base	10's Strip/Blister	10.34	11.38
		<u>Each sachet contains</u>			
9.	Erythromycin Ethyl Succinate Granules	Erythromycin 200 mg (as Erythromycin Ethyl Succinate)	4x1.9gm sachet	8.54	9.40"

*Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note :

- The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.

- (d) For different packing material used or any special feature claimed, companies are required to approach NPPA for approval/fixation of specific prices.
- (e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (g) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the following price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn :

Sl.No.	Price Order No.	Date
--------	-----------------	------

and any other price order(s) issued earlier for the composition of the formulation pack for which ceiling price is notified in this notification.

[PN/100/2008/F/F. No. 8(10)/2008/D.P./NPPA-Div.-II]

S.K. BHATT, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 28 मार्च, 2008

का.आ. 770(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 608(अ), तारीख 27 जून, 2001 और सं० का० आ० 182(अ), तारीख 29 जनवरी, 2008, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वैट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	विनिर्मित का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
प्रत्येक लिपित टिकिया में					
"1	नेलिडिक्सिक ऐसिड+ मैट्रानिडाजोल गोलियां	नेलिडिक्सिक ऐसिड-150 मिग्रा. मैट्रानिडाजोल-100 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिस्टर	8.14	8.96

प्रत्येक घुलनशील टिकिया में

2. नेलिडिक्सिक ऐसिड गोलियां	नेलिडिक्सिक ऐसिड-500 मिग्रा.	8 का पत्ता/ब्लिस्टर	15.52	17.09"
--------------------------------	------------------------------	------------------------	-------	--------

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हो।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैप्सूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेंगी।
- (घ) अगर कम्पनी, विभिन्न प्रकार की पैकिंग सामग्री या उसमें विशेष लक्षण का दावा करती है तो उसे राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के पास कीमत के अनुमोदन/नियत कराने के लिये आना होगा।
- (ङ) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मित पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मित की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मित के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, निम्नलिखित आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

क्र.सं.

आदेश सं.

दिनांक

तथा पूर्व में जारी अन्य सभी आदेश जिन विनिर्मित पैकों की प्रबलता इस आदेश में नियत की गई अधिकतम कीमत के समान हैं।

[क्र.सं./100/2008/वि.फा.सं. 8(10)/2008/डीपी/एनपीपीए-डिबी.-II]

एस. के. पट्ट, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 28th March, 2008

S.O. 770(E)— In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers. (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 608(E), dated 27th June, 2001 and No. S.O. 182(E), dated 29th January, 2008, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the

table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

TABLE

Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
		<u>Each coated tablet contains</u>			
1.	Nalidixic Acid+ Metronidazole Tablet	Nalidixic Acid - 150 mg Metronidazole - 100 mg	10's Strip/Blister	8.14	8.96
		<u>Each dispersible tablet contains</u>			
2.	Nalidixic Acid Tablets	Nalidixic Acid - 500 mg	8's Strip/Blister	15.52	17.09

*Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note :

- The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- For different packing material used or any special feature claimed, companies are required to approach NPPA for approval/fixation of specific prices.
- The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the following price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn :

Sl.No.	Price Order No.	Date
--------	-----------------	------

and any other price order(s) issued earlier for the composition of the formulation pack for which ceiling price is notified in this notification.

आदेश

नई दिल्ली, 28 मार्च, 2008

का.आ. 771(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 205(अ), तारीख 14 फरवरी, 2007 और सं० का० आ० 1067(अ), तारीख 11 जुलाई, 2006, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	विनिर्मित का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करों सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
प्रत्येक लिपित टिकिया में					
1.	रेनीटिडिन गोलियां	रेनीटिडिन एचसीएल रेनीटिडिन-150 मिग्रा. के बराबर	10 का एएल_पत्ता	4.46	4.91
2.	रेनीटिडिन गोलियां	रेनीटिडिन एचसीएल रेनीटिडिन-300 मिग्रा. के बराबर	10 का एएल_पत्ता	7.66	8.43
प्रत्येक 2 मिलि में					
3.	रेनीटिडिन+ डाईसायकलोमाइन+ फेनोल इन्जेक्शन	रेनीटिडिन-25 मिग्रा. डाईसायकलोमाइन-10 मिग्रा. फेनोल -0.5%	2 मिलि का एम्प्यूल	3.02	3.32"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।

- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) अगर कम्पनी, विभिन्न प्रकार की पैकिंग सामग्री या उसमें विशेष लक्षण का दावा करती है तो उसे राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के पास कीमत के अनुमोदन/नियत कराने के लिये आना होगा।
- (ङ) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मित पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मित की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मित के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, निम्नलिखित आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

क्र.सं.

आदेश सं.

दिनांक

तथा पूर्व में जारी अन्य सभी आदेश जिन विनिर्मित पैकों की प्रबलता इस आदेश में नियत की गई अधिकतम कीमत के समान हैं।

[क्र.सं./100/2008/वि/फा.सं. 8(10)/2008/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II]

एस. के. भट्ट, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 28th March, 2008

S.O. 771(E).— In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O.205(E), dated 14th February, 2007 and No. S.O. 1067(E), dated 11th July, 2006, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

TABLE

Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
1.	Ranitidine Tablets	<u>Each coated tab contains</u> Ranitidine HCl eq. to Ranitidine-150mg	10's Al St	4.46	4.91

2.	Ranitidine Tablets	Ranitidine HCl eq. to Ranitidine-300mg	10's Al_St	7.66	8.43
3.	Ranitidine + Dicyclomine + Phenol Injection	<u>Each ml contains</u> Ranitidine-25mg Dicyclomine - 10mg Phenol 0.5%	2ml Ampoule	3.02	3.32"

**Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.*

Note :

- The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form V of DPCO, 1995.
- Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- For different packing material used or any special feature claimed, companies are required to approach NPPA for approval/fixation of specific prices.
- The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the following price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn :

Sl.No.

Price Order No.

Date

and any other price order(s) issued earlier for the composition of the formulation pack for which ceiling price is notified in this notification.

[PN/100/2008/F/F.No. 8(10)/2008/D.P./NPPA-Div.-II]
S.K. BHATT, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 28 मार्च, 2008

का.आ. 772(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैर 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 440(अ), तारीख 29 मार्च, 2006, सं० का० आ० 836(अ) और 837(अ), तारीख 15 जून, 2005, सं० का० आ० 1356(अ), तारीख 16

सितम्बर, 2005, और सं० का० आ० 761(अ), तारीख 19 मई, 2006, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं. विनिर्मित का नाम		प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
प्रत्येक कैपसूल में					
"1.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाजिड+ पायराजिनामाइड कैपसूल	रिफैम्पीसिन-150 मिग्रा. आइसोनियाजिड-100 मिग्रा. पायराजिनामाइड-500 मिग्रा.	4 का पत्ता/ब्लिस्टर	10.08	11.10
प्रत्येक टिकिया में					
2.	रिफैम्पीसिन गोलियां	रिफैम्पीसिन-50 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिस्टर	5.20	5.72
3.	रिफैम्पीसिन गोलियां	रिफैम्पीसिन-100 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिस्टर	9.02	9.93
4.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाजिड गोलियां	रिफैम्पीसिन-150 मिग्रा. आइसोनियाजिड-75 मिग्रा.	6 का पत्ता/ब्लिस्टर	8.46	9.31
5.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाजिड गोलियां	रिफैम्पीसिन-60 मिग्रा. आइसोनियाजिड-30 मिग्रा.	6 का पत्ता/ब्लिस्टर	3.88	4.27
6.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाजिड+ पायराजिनामाइड गोलियां	रिफैम्पीसिन-60 मिग्रा. आइसोनियाजिड-30 मिग्रा. पायराजिनामाइड-150 मिग्रा.	6 का पत्ता/ब्लिस्टर	5.86	6.45
7.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाजिड गोलियां	रिफैम्पीसिन-600 मिग्रा. आइसोनियाजिड-300 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिस्टर	51.60	56.81
8.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाजिड+ पायराजिनामाइड गोलियां	रिफैम्पीसिन-150 मिग्रा. आइसोनियाजिड-150 मिग्रा. पायराजिनामाइड-500 मिग्रा.	6 का पत्ता/ब्लिस्टर	14.74	16.23
9.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाजिड+ पायराजिनामाइड गोलियां	रिफैम्पीसिन-150 मिग्रा. आइसोनियाजिड-100 मिग्रा. पायराजिनामाइड-500 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिस्टर	23.46	25.83
10.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाजिड+ पायराजिनामाइड गोलियां	रिफैम्पीसिन-450 मिग्रा. आइसोनियाजिड-225 मिग्रा. पायराजिनामाइड-825 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिस्टर	53.86	59.29

11.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाजिड+ पायराजिनामाइड+ इथामब्यूटोल गोलियां	रिफैम्पीसिन-150 मिग्रा. आइसोनियाजिड-225 मिग्रा. पायराजिनामाइड-400 मिग्रा. इथामब्यूटोल-275 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिस्टर	33.06	36.40
12.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाजिड+ पायराजिनामाइड गोलियां	रिफैम्पीसिन-60 मिग्रा. आइसोनियाजिड-30 मिग्रा. पायराजिनामाइड-100 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिस्टर	8.04	8.85

प्रत्येक लिपित टिकिया में

13.	रिफैम्पीसिन गोलियां	रिफैम्पीसिन-450 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिस्टर	36.64	40.34
14.	रिफैम्पीसिन गोलियां	रिफैम्पीसिन-600 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिस्टर	48.12	52.98
15.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाजिड गोलियां	रिफैम्पीसिन-600 मिग्रा. आइसोनियाजिड-300 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिस्टर	40.12	44.17
16.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाजिड गोलियां	रिफैम्पीसिन-600 मिग्रा. आइसोनियाजिड-300 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिस्टर	40.12	44.17
17.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाजिड गोलियां पायरिडोक्सीन गोलियां	रिफैम्पीसिन-450 मिग्रा. आइसोनियाजिड-300 मिग्रा. पायरिडोक्सीन-10 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिस्टर	40.06	44.10
18.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाजिड+ पायराजिनामाइड गोलियां	रिफैम्पीसिन-225 मिग्रा. आइसोनियाजिड-150 मिग्रा. पायराजिनामाइड-750 मिग्रा.	6 का पत्ता/ब्लिस्टर	33.48	37.96
19.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाजिड+ इथामब्यूटोल गोलियां	रिफैम्पीसिन-150 मिग्रा. आइसोनियाजिड-75 मिग्रा. इथामब्यूटोल-275 मिग्रा.	6 का पत्ता/ब्लिस्टर	14.78	16.27
20.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाजिड+ पायराजिनामाइड+ इथामब्यूटोल गोलियां	रिफैम्पीसिन-150 मिग्रा. आइसोनियाजिड-75 मिग्रा. पायराजिनामाइड-400 मिग्रा. इथामब्यूटोल-275 मिग्रा.	6 का पत्ता/ब्लिस्टर	19.00	20.92
21.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाजिड+ पायराजिनामाइड+ इथामब्यूटोल गोलियां	रिफैम्पीसिन-150 मिग्रा. आइसोनियाजिड-100 मिग्रा. पायराजिनामाइड-500 मिग्रा. इथामब्यूटोल-267 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिस्टर	33.20	36.55

प्रत्येक घुलनशील/किड टिकिया में

22.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाजिड गोलियां	रिफैम्पीसिन-100 मिग्रा. आइसोनियाजिड-100 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिस्टर	10.08	11.10
23.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाजिड गोलियां	रिफैम्पीसिन-100 मिग्रा. आइसोनियाजिड-50 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिस्टर	9.56	10.52

प्रत्येक किट में

24.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाजिड+ पायराजिनामाइड किट	रिफैम्पीसिन-450 मिग्रा. आइसोनियाजिड-300 मिग्रा. पायराजिनामाइड-750 मिग्रा.	1 का किट	5.92	6.52
-----	---	---	----------	------	------

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू है।

नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियाँ और कैप्सूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) अगर कम्पनी, विभिन्न प्रकार की पैकिंग सामाग्री या उसमें विशेष लक्षण का दावा करती है तो उसे राष्ट्रीय औषध-मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के पास कीमत के अनुमोदन/नियत कराने के लिये आना होगा।
- (ङ) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, निम्नलिखित आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

क्र.सं.

आदेश सं.

दिनांक

तथा पूर्व में जारी अन्य सभी आदेश जिन विनिर्मित पैकों की प्रबलता इस आदेश में नियत की गई अधिकतम कीमत के समान हैं।

[क्र.सं./100/2008/वि/फा.सं. 8(10)/2008/डीपी/एनपीपीए-डिबी.-II]

एस. के. भट्ट, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 28th March, 2008

S.O. 772(E).—In exercise of the powers conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 440(E), dated 29th March, 2006, No. S.O. 836(E) & 837(E), dated 15th June, 2005, No. S.O. 1356(E), dated 16th September, 2005 and No. S.O. 761(E), dated 19th May, 2006, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

TABLE

Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
“1.	Rifampicin + Isoniazide+ Pyrazinamide Capsule	<u>Each capsule contains</u> Rifampicin-150mg Isoniazide-100mg Pyrazinamide-500mg	4's Strip/Blister	10.08	11.10
2.	Rifampicin Tablet	<u>Each tablet contains</u> Rifampicin-50mg	10's Strip/Blister	5.20	5.72
3.	Rifampicin Tablet	Rifampicin-100mg	10's Strip/Blister	9.02	9.93
4.	Rifampicin + Isoniazide Tablets	Rifampicin-150mg Isoniazide-75mg	6's Strip/Blister	8.46	9.31
5.	Rifampicin + Isoniazide Tablets	Rifampicin-60mg Isoniazide-30mg	6's Strip/Blister	3.88	4.27
6.	Rifampicin + Isoniazide+ Pyrazinamide Tablets	Rifampicin-60mg Isoniazide-30mg Pyrazinamide-150mg	6's Strip/Blister	5.86	6.45
7.	Rifampicin + Isoniazide Tablets	Rifampicin-600mg Isoniazide-300mg	10's Strip/Blister	51.60	56.81
8.	Rifampicin + Isoniazide+ Pyrazinamide Tablets	Rifampicin-150mg Isoniazide-150mg Pyrazinamide-500mg	6's Strip/Blister	14.74	16.23
9.	Rifampicin + Isoniazide+ Pyrazinamide Tablets	Rifampicin-150mg Isoniazide-100mg Pyrazinamide-500mg	10's Strip/Blister	23.46	25.83
10.	Rifampicin + Isoniazide+ Pyrazinamide Tablets	Rifampicin-450mg Isoniazide-225mg Pyrazinamide-825mg	10's Strip/Blister	53.86	59.29
11.	Rifampicin + Isoniazide+ Pyrazinamide+ Ethambutol Tablets	Rifampicin-150mg Isoniazide-225mg Pyrazinamide-400mg Ethambutol-275mg	10's Strip/Blister	33.06	36.40
12.	Rifampicin + Isoniazide+ Pyrazinamide Tablets	Rifampicin-60mg Isoniazide-30mg Pyrazinamide-100mg	10's Strip/Blister	8.04	8.85
13.	Rifampicin Tablets	<u>Each coated tablet contains</u> Rifampicin-450mg	10's Strip/Blister	36.64	40.34
14.	Rifampicin Tablets	Rifampicin-600mg	10's Strip/Blister	48.12	52.98

15.	Rifampicin + Isoniazide Tablets	Rifampicin-600mg Isoniazide-300mg	10's Strip/Blister	51.60	56.81
16.	Rifampicin + Isoniazide Tablets	Rifampicin-450mg Isoniazide-300mg	10's Strip/Blister	40.12	44.17
17.	Rifampicin + Isoniazide+ Pyridoxine Tablets	Rifampicin-450mg Isoniazide-300mg Pyridoxine-10mg	10's Strip/Blister	40.06	44.10
18.	Rifampicin + Isoniazide+ Pyrazinamide Tablets	Rifampicin-225mg Isoniazide-150mg Pyrazinamide-750mg	10's Strip/Blister	34.48	37.96
19.	Rifampicin + Isoniazide+ Ethambutol Tablets	Rifampicin-150mg Isoniazide-75mg Ethambutol-275mg	6's Strip/Blister	14.78	16.27
20.	Rifampicin + Isoniazide+ Pyrazinamide+ Ethambutol Tablets	Rifampicin-150mg Isoniazide-75mg Pyrazinamide-400mg Ethambutol-275mg	6's Strip/Blister	19.00	20.92
21.	Rifampicin + Isoniazide+ Pyrazinamide+ Ethambutol Tablets	Rifampicin-150mg Isoniazide-100mg Pyrazinamide-500mg Ethambutol-267mg	10's Strip/Blister	33.20	36.55
22.	Rifampicin + Isoniazide Tablets	<u>Each dispersible/kid contains</u> Rifampicin-100mg Isoniazide-100mg	10's Strip/Blister	10.08	11.10
23.	Rifampicin + Isoniazide Tablets	Rifampicin-100mg Isoniazide-50mg	10's Strip/Blister	9.56	10.52
24.	Rifampicin + Isoniazide+ Pyrazinamide Kit	<u>Each kit contains</u> Rifampicin-450mg Isoniazide-300mg Pyrazinamide-750mg	1's Kit	5.92	6.52"

*Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note :

- The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- For different packing material used or any special feature claimed, companies are required to approach NPPA for approval/fixation of specific prices.

- (e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (g) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the following price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn :

Sl.No.	Price Order No.	Date
--------	-----------------	------

and any other price order(s) issued earlier for the composition of the formulation pack for which ceiling price is notified in this notification.

[PN/100/2008/F/F. No. 8(10)/2008/D.P./NPPA-Div.-II]

S.K. BHATT, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 28 मार्च, 2008

का.आ. 773(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 186(अ), तारीख 7 फरवरी, 2006, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	विनिर्मित का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6

प्रत्येक सीआर/एसआर/ईआर/एमआर कैपसूल में

1.	सेलब्यूटामोल कैपसूल	सेलब्यूटामोल-8 मिग्रा.	10 का एएल_पत्ता	5.90	6.50
2.	सेलब्यूटामोल कैपसूल	सेलब्यूटामोल-8 मिग्रा.	10 का एएल_ब्लिस्टर	5.44	5.99

3.	सेलब्यूटामोल कैपसूल सेलब्यूटामोल-4 मिग्रा.	10 का एएल_पत्ता	5.38	5.92
4.	सेलब्यूटामोल कैपसूल सेलब्यूटामोल-4 मिग्रा.	10 का एएल_ब्लिस्टर	4.92	5.42"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियाँ और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) अगर कम्पनी, विभिन्न प्रकार की पैकिंग सामग्री या उसमें विशेष लक्षण का दावा करती है तो उसे राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के पास कीमत के अनुमोदन/नियत कराने के लिये आना होगा।
- (ङ) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मित पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मित की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मित के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, निम्नलिखित आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

क्र.सं.

आदेश सं.

दिनांक

.तथा पूर्व में जारी अन्य सभी आदेश जिन विनिर्मित पैकों की प्रबलता इस आदेश में नियत की गई अधिकतम कीमत के समान हैं।

[क्र.सं./100/2008/वि/फा.सं. 8(10)/2008/डीपी/एनपीपीए-डि.वी.-II]

एस. के. भट्ट, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 28th March, 2008

S.O. 773(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 186(E), dated 7th February, 2006, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent

MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

TABLE

Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
		<u>Each CR/SR/ER/MR capsule contains</u>			
1.	Salbutamol Capsule	Salbutamol-8mg	10's Al_St	5.90	6.50
2	Salbutamol Capsule	Salbutamol-8mg	10's Al_Bl	5.44	5.99
3	Salbutamol Capsule	Salbutamol-4mg	10's Al_St	5.38	5.92
4	Salbutamol Capsule	Salbutamol-4mg	10's Al_Bl	4.92	5.42"

*Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note :

- The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- For different packing material used or any special feature claimed, companies are required to approach NPPA for approval/fixation of specific prices.
- The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the following price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn :

Sl.No.

Price Order No.

Date

and any other price order(s) issued earlier for the composition of the formulation pack for which ceiling price is notified in this notification.

आदेश

नई दिल्ली, 28 मार्च, 2008

का.आ. 774(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 1641(अ), तारीख 27 सितम्बर, 2007, सं० का० आ० 434(अ), तारीख 23 मार्च, 2007, सं० का० आ० 1929(अ), तारीख 8 नवम्बर, 2006 और सं० का० आ० 1680(अ), तारीख 3 अक्टूबर, 2006, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	विनिर्मित का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
प्रत्येक सॉफ्ट जेलेटिन कैपसूल में					
1.	विटामिन ई कैपसूल	विटामिन ई ऐसिटेट-100 मिग्रा.	10 का एएल_पत्ता	4.74	5.21
2.	विटामिन ई कैपसूल	विटामिन ई ऐसिटेट-100 मिग्रा.	30 की बोतल	17.18	18.91
3.	विटामिन ई कैपसूल	विटामिन ई ऐसिटेट-200 मिग्रा.	10 का एएल_पत्ता	6.42	7.07
4.	विटामिन ई कैपसूल	विटामिन ई ऐसिटेट-200 मिग्रा.	30 की बोतल	22.24	24.48
5.	विटामिन ई कैपसूल	विटामिन ई ऐसिटेट-400 मिग्रा.	10 का एएल_पत्ता	10.26	11.30
6.	विटामिन ई कैपसूल	विटामिन ई ऐसिटेट-400 मिग्रा.	30 की बोतल	33.26	36.62
7.	विटामिन ई कैपसूल	विटामिन ई ऐसिटेट-600 मिग्रा.	10 का एएल_पत्ता	13.62	14.99
8.	विटामिन ई कैपसूल	विटामिन ई ऐसिटेट-600 मिग्रा.	30 की बोतल	43.36	47.74
9.	विटामिन ई+कोड लिवर ऑयल कैपसूल	विटामिन ई ऐसिटेट-400 मिग्रा. कोड लिवर ऑयल-300 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिस्टर	11.18	12.31
10.	एल्फा टोकोफेरायल ऐसिटेट+ इकोसापेन्टियोनिक+ डोकोसाहेक्सयोनिन कैपसूल	एल्फा टोकोफेरायल ऐसिटेट-400 मिग्रा. इकोसापेन्टियोनिक ऐसिड-90 मिग्रा. डोकोसाहेक्सयोनिन ऐसिड-60 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिस्टर	12.84	14.14

प्रत्येक टिकिया में

11.	विटामिन ई+कोड लिवर ऑयल गोलियां	विटामिन ई ऐसिटेट-400 मिग्रा. कोड लिवर ऑयल-300 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिस्टर	9.62	10.59
-----	-----------------------------------	--	-------------------------	------	-------

प्रत्येक कैपसूल में

12.	विटामिन ई+ विटामिन सी कैपसूल	विटामिन ई ऐसिटेट-200 मिग्रा. विटामिन सी -150 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिस्टर	8.22	9.05
13.	विटामिन ई+ विटामिन सी कैपसूल	विटामिन ई ऐसिटेट-400 आईयू विटामिन सी -150 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिस्टर	11.56	12.73"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) अगर कम्पनी, विभिन्न प्रकार की पैकिंग सामग्री या उसमें विशेष लक्षण का दावा करती है तो उसे राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के पास कीमत के अनुमोदन/नियत कराने के लिये आना होगा।
- (ङ) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, निम्नलिखित आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

क्र.सं.

आदेश सं.

दिनांक

.तथा पूर्व में जारी अन्य सभी आदेश जिन विनिर्मित पैकों की प्रबलता इस आदेश में नियत की गई अधिकतम कीमत के समान हैं।

ORDER

New Delhi, the 28th March, 2008

S.O. 774(E).— In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 1641(E), dated 27th September, 2007, No. S.O. 434(E), dated 23rd March, 2007, No. S.O. 1929(E), dated 8th November, 2006 and No. S.O. 1680(E), dated 3rd October, 2006, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

TABLE

Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
		<u>Each soft Gelatin capsule contains</u>			
1.	Vitamin E Capsule	Vitamin E Acetate - 100 mg	10's Al_Bl	4.74	5.21
2.	Vitamin E Capsule	Vitamin E Acetate - 100 mg	30's Bottle	17.18	18.91
3.	Vitamin E Capsule	Vitamin E Acetate - 200 mg	10's Al_Bl	6.42	7.07
4.	Vitamin E Capsule	Vitamin E Acetate - 200 mg	30's Bottle	22.24	24.48
5.	Vitamin E Capsule	Vitamin E Acetate - 400 mg	10's Al_Bl	10.26	11.30
6.	Vitamin E Capsule	Vitamin E Acetate - 400 mg	30's Bottle	33.26	36.62
7.	Vitamin E Capsule	Vitamin E Acetate - 600 mg	10's Strip/Blister	13.62	14.99
8.	Vitamin E Capsule	Vitamin E Acetate - 600 mg	30's Bottle	43.36	47.74
9.	Vitamin E + Cod Liver Oil Capsule	Vitamin E Acetate - 400mg Cod Liver Oil - 300mg	10's Strip/Blister	11.18	12.31
10.	Alpha Tocopheryl Acetate+ Eicosapentaenoic+ Docosahexaenoic Capsule	Alpha Tocopheryl Acetate-400mg Eicosapentaenoic Acid-90mg Docosahexaenoic Acid-60mg	10's Strip/Blister	12.84	14.14
		<u>Each tablet contains</u>			
11.	Vitamin E + Cod Liver Oil Tablets	Vitamin E Acetate - 400mg Cod Liver Oil - 300mg	10's Strip/Blister	9.62	10.59

		<u>Each capsule contains</u>			
12.	Vitamin E + Vitamin C Capsule	Vitamin E Acetate - 200mg Cod Liver Oil - 300mg	10's Strip/Blister	8.22	9.05
13.	Vitamin E + Vitamin C Capsule	Vitamin E Acetate - 400IU Vitamin C - 150mg	10's Strip/Blister	11.56	12.73"

*Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note :

- The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- For different packing material used or any special feature claimed, companies are required to approach NPPA for approval/fixation of specific prices.
- The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the following price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn :

Sl.No.	Price Order No.	Date
--------	-----------------	------

and any other price order(s) issued earlier for the composition of the formulation pack for which ceiling price is notified in this notification.

[PN/100/2008/F/F.No. 8(10)/2008/D.P/NPPA-Div.-II]
S.K. BHATT, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 28 मार्च, 2008

का.आ. 775(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) / (2) और (4) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स केडिला हेल्थकेयर द्वारा निर्मित/आयातित

विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वैट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वैट), यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में संशोधित/निर्धारित करता है।

सारणी

क्र.सं.	विनिर्मित का नाम/ प्रबलता	पैक आकार	वर्तमान कीमत (रु.)	अधिकतम कीमत उत्पाद शुल्क बिक्री कर/ वैट और स्थानीय कर को छोड़कर (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत*
1	2	3	4	5	6
1.	डिटोल एंटीसेप्टिक लिक्विड प्रत्येक मिलि में क्लोरोक्सीलेनोल - 4.8% डब्ल्यू/वी ट्रिपिनियोल - 9.0% वी/वी एल्कोहॉल एब्सोल्यूट (डिनेच्यूरड) - 13.1% वी/वी सामग्री कारामेल	12x50 मिलि कांच की बोतल	112.44	110.94	129.65
2.	डिटोल एंटीसेप्टिक लिक्विड प्रत्येक मिलि में क्लोरोक्सीलेनोल - 4.8% डब्ल्यू/वी ट्रिपिनियोल - 9.0% वी/वी एल्कोहॉल एब्सोल्यूट (डिनेच्यूरड) - 13.1% वी/वी सामग्री कारामेल	12x100 मिलि कांच की बोतल	174.88	171.86	200.84
3.	डिटोल एंटीसेप्टिक लिक्विड प्रत्येक मिलि में क्लोरोक्सीलेनोल - 4.8% डब्ल्यू/वी ट्रिपिनियोल - 9.0% वी/वी एल्कोहॉल एब्सोल्यूट (डिनेच्यूरड) - 13.1% वी/वी सामग्री कारामेल	12x200 मिलि कांच की बोतल	297.32	291.30	340.42
4.	डिटोल एंटीसेप्टिक लिक्विड प्रत्येक मिलि में क्लोरोक्सीलेनोल - 4.8% डब्ल्यू/वी ट्रिपिनियोल - 9.0% वी/वी एल्कोहॉल एब्सोल्यूट (डिनेच्यूरड) - 13.1% वी/वी सामग्री कारामेल	12x500 मिलि कांच की बोतल	646.00	630.82	737.19
5.	डिटोल एंटीसेप्टिक लिक्विड प्रत्येक मिलि में क्लोरोक्सीलेनोल - 4.8% डब्ल्यू/वी ट्रिपिनियोल - 9.0% वी/वी एल्कोहॉल एब्सोल्यूट (डिनेच्यूरड) - 13.1% वी/वी सामग्री कारामेल	12x5 लीटर टिन/ज़ार	5828.90	5671.90	6628.30"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) अगर कम्पनी, विभिन्न प्रकार की पैकिंग सामग्री या उसमें विशेष लक्षण का दावा करती है तो उसे राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के पास कीमत के अनुमोदन/नियत कराने के लिये आना होगा।
- (घ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ङ) ये कीमतें/परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।

[कां.सं./100/2008/वि/फा.सं. 8(10)/2008/डीपी/एनपीपीए-डिबी.-II]

एस. के. भट्ट, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 28th March, 2008

S.O. 775(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 1670(E), dated 27th September, 2007, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured/imported by M/s. Reckitt Benckiser (India Limited).

TABLE

Sl. No.	Name of the formulation	Pack Size	Existing Retail Price (Rs.)	Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if any (Rs.)	Equivalent MRP* inclusive of all taxes (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
1.	Dettol Antiseptic Liquid Each ml Contains Chloroxylenol-4.8% w/v Terpineol-9.0% v/v Alcohol Absolute (Denatured)-13.1% v/v Contains Caramel	12x50ml Glass Bottle	112.44	110.94	129.65
2.	Dettol Antiseptic Liquid Each ml Contains Chloroxylenol-4.8% w/v Terpineol-9.0% v/v Alcohol Absolute (Denatured)-13.1% v/v Contains Caramel	12x100ml Glass Bottle	174.88	171.86	200.84
3.	Dettol Antiseptic Liquid Each ml Contains Chloroxylenol-4.8% w/v Terpineol-9.0% v/v Alcohol Absolute (Denatured)-13.1% v/v Contains Caramel	12x200ml Glass Bottle	297.32	291.30	340.42
4.	Dettol Antiseptic Liquid Each ml Contains Chloroxylenol-4.8% w/v Terpineol-9.0% v/v Alcohol Absolute (Denatured)-13.1% v/v Contains Caramel	12x500ml Glass Bottle	646.00	630.82	737.19
5.	Dettol Antiseptic Liquid Each ml Contains Chloroxylenol-4.8% w/v Terpineol-9.0% v/v Alcohol Absolute (Denatured)-13.1% v/v Contains Caramel	12x1000ml Glass Bottle	5828.90	5671.90	6628.30"

*Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note :

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (6) (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.

- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) For different packing material used or any special feature claimed, companies are required to approach NPPA for approval/fixation of specific prices.
- (d) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (e) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- (f) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.

[PN/100/2008/F/F. No. 8(10)/2008/D.P./NPPA-Div.-II]
S.K. BHATT, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 28 मार्च, 2008

का.आ. 776(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) / (2) और (4) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स वोकार्ड लिमिटेड द्वारा निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में संशोधित/निर्धारित करता है।

सारणी

क्र.सं. विनिर्मिति का नाम/ प्रबलता	पैक आकार	वर्तमान कीमत (रु.)	अधिकतम कीमत उत्पाद शुल्क बिक्री कर/ वेट और स्थानीय कर को छोड़कर (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत*	
1	2	3	4	5	6
"1. आर-ह्यूमन इन्सुलिन (रिगूलर) 100 आईयू/10 मिलि प्रत्येक मिलि में इन्सुलिन ह्यूमन-100 आईयू प्रति मिलि	10 मिलि का वायल	286.58	264.42	291.10	

2.	आर-ह्यूमन इन्सुलिन (एनपीएच) 100 आईयू/10 मिलि प्रत्येक मिलि में इन्सुलिन ह्यूमन-100 आईयू प्रति मिलि	10 मिलि का वायल	287.14	264.98	291.72
3.	आर-ह्यूमन इन्सुलिन बाईफेसिक (30-70%) 100 आईयू/10 मिलि प्रत्येक मिलि में इन्सुलिन ह्यूमन-100 आईयू प्रति मिलि	10 मिलि का वायल	287.00	264.84	291.56
4.	आर-ह्यूमन इन्सुलिन बाईफेसिक (50-50%) 100 आईयू/10 मिलि प्रत्येक मिलि में इन्सुलिन ह्यूमन-100 आईयू प्रति मिलि	10 मिलि का वायल	286.90	264.74	291.45
5.	लेनदे-ह्यूमन इन्सुलिन 100 आईयू/10 मिलि प्रत्येक मिलि में इन्सुलिन ह्यूमन-100 आईयू प्रति मिलि	10 मिलि का वायल	286.50	264.34	291.01
6.	आर-ह्यूमन इन्सुलिन (रिगूलर) 40 आईयू/मिलि प्रत्येक मिलि में इन्सुलिन ह्यूमन-40 आईयू रिकम्बीनेन्ट डीएनए ऑरिजिन का इन्सुलिन ह्यूमन	10 मिलि का वायल	117.06	112.96	124.36
7.	आर-ह्यूमन इन्सुलिन (रिगूलर) 100 आईयू/मिलि प्रत्येक मिलि में इन्सुलिन ह्यूमन-100 आईयू रिकम्बीनेन्ट डीएनए ऑरिजिन का इन्सुलिन ह्यूमन	3 मिलि का कार्टिज	118.37	89.75	98.81
8.	लेनदे ह्यूमन इन्सुलिन जिंक 40 आईयू/मिलि प्रत्येक मिलि में इन्सुलिन ह्यूमन-40 आईयू रिकम्बीनेन्ट डीएनए ऑरिजिन का इन्सुलिन ह्यूमन	10 मिलि का वायल	117.04	112.94	124.34
9.	लेनदे ह्यूमन इन्सुलिन जिंक 100 आईयू/मिलि प्रत्येक मिलि में इन्सुलिन ह्यूमन-100 आईयू रिकम्बीनेन्ट डीएनए ऑरिजिन का इन्सुलिन ह्यूमन	3 मिलि का कार्टिज	118.37	89.75	98.91
10.	आर ह्यूमन इन्सुलिन एनपीएच 40 आईयू/मिलि प्रत्येक मिलि में इन्सुलिन ह्यूमन-40 आईयू रिकम्बीनेन्ट डीएनए ऑरिजिन का इन्सुलिन ह्यूमन	10 मिलि का वायल	117.28	113.18	124.60
11.	आर ह्यूमन इन्सुलिन एनपीएच 100 आईयू/मिलि प्रत्येक मिलि में इन्सुलिन ह्यूमन-100 आईयू रिकम्बीनेन्ट डीएनए ऑरिजिन का इन्सुलिन ह्यूमन	3 मिलि का कार्टिज	118.57	89.95	99.03

12.	आर ह्यूमन इन्सुलिन एनपीएच 100 आईयू/मिलि प्रत्येक मिलि में इन्सुलिन ह्यूमन-100 आईयू रिकम्बीनेन्ट डीएनए ऑरिजिन का इन्सुलिन ह्यूमन	10 मिलि का वायल	117.16	113.06	124.47
13.	आर ह्यूमन इन्सुलिन बाईफेसिक (50-50%) 100 आईयू/मिलि प्रत्येक मिलि में इन्सुलिन ह्यूमन-100 आईयू (50% रेगुलर इन्सुलिन और 50% आईसोफेन इन्सुलिन) रिकम्बीनेन्ट डीएनए ऑरिजिन का इन्सुलिन ह्यूमन	3 मिलि का कार्टिज	118.47	89.85	98.92
14.	आर ह्यूमन इन्सुलिन बाईफेसिक (30-70%) 100 आईयू/मिलि प्रत्येक मिलि में इन्सुलिन ह्यूमन-40 आईयू (30% रेगुलर इन्सुलिन और 70% आईसोफेन इन्सुलिन) रिकम्बीनेन्ट डीएनए ऑरिजिन का इन्सुलिन ह्यूमन	10 मिलि का वायल	117.22	113.12	124.53
15.	आर ह्यूमन इन्सुलिन बाईफेसिक (30-70%) 100 आईयू/मिलि प्रत्येक मिलि में इन्सुलिन ह्यूमन-100 आईयू (30% रेगुलर इन्सुलिन और 70% आईसोफेन इन्सुलिन) रिकम्बीनेन्ट डीएनए ऑरिजिन का इन्सुलिन ह्यूमन	3 मिलि का कार्टिज	120.81	92.21	101.51
16.	आर ह्यूमन इन्सुलिन (रेगुलर) 100 आईयू/मिलि प्रत्येक मिलि में इन्सुलिन ह्यूमन-100 आईयू	3 मिलि का कार्टिज पेन सहित	227.24	202.88	223.35
17.	आर ह्यूमन इन्सुलिन जिंक 100 आईयू/मिलि प्रत्येक मिलि में इन्सुलिन ह्यूमन-100 आईयू	3 मिलि का कार्टिज पेन सहित	227.24	202.88	223.35
18.	आर ह्यूमन इन्सुलिन एनपीएच 100 आईयू/मिलि प्रत्येक मिलि में इन्सुलिन ह्यूमन-100 आईयू	3 मिलि का कार्टिज पेन सहित	227.24	202.88	223.35
19.	आर ह्यूमन इन्सुलिन बाईफेसिक (50-50%) 100 आईयू/मिलि प्रत्येक मिलि में इन्सुलिन ह्यूमन-100 आईयू	3 मिलि का कार्टिज पेन सहित	227.24	202.88	223.35
20.	आर ह्यूमन इन्सुलिन बाईफेसिक (30-70%) 100 आईयू/मिलि प्रत्येक मिलि में इन्सुलिन ह्यूमन-100 आईयू	3 मिलि का कार्टिज पेन सहित	227.24	202.88	223.35

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) अगर कम्पनी, विभिन्न प्रकार की पैकिंग सामग्री या उसमें विशेष लक्षण का दावा करती है तो उसे राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के पास कीमत के अनुमोदन/नियत कराने के लिये आना होगा।
- (घ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ङ) ये कीमतें/परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।

[कां.सं./100/2008/वि.फा.सं. 8(10)/2008/डीपी/एनपीपीए-डि.वी.-II]
एस. के. भट्ट, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 28th March, 2008

S.O. 776(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof, manufactured/imported by M/s. Wockhardt

TABLE

Sl. No.	Name of the formulation	Pack Size	Existing Retail Price (Rs.)	Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if any (Rs.)	Equivalent MRP* inclusive of all taxes (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
1.	r-human-Insulin (regular) 100IU/10ml Each ml contains Insulin Human-100IU per ml	10ml Vial	286.58	264.42	291.10

2.	r-human-Insulin (NPH) 100IU/10ml Each ml contains Insulin Human-100IU per ml	10ml Vial	287.14	264.98	291.72
3.	r-human-Insulin Bi-phasic (30-70%) 100IU/10ml Each ml contains Insulin Human-100IU per ml	10ml Vial	287.00	264.84	291.56
4.	r-human-Insulin Bi-phasic (50-50%) 100IU/10ml Each ml contains Insulin Human-100IU per ml	10ml Vial	286.90	264.74	291.45
5.	Lante, human Insulin 100IU/10ml Each ml contains Insulin Human-100IU per ml	10ml Vial	286.50	264.34	291.01
6.	r-human-Insulin (regular) 40IU/ml Each ml contains Insulin Human-40IU Insulin Human of Recombinant DNA Origin	10ml Vial	117.06	112.96	124.36
7.	r-human-Insulin (regular) 100IU/ml Each ml contains Insulin Human-100IU Insulin Human of Recombinant DNA Origin	3ml Cartridge	118.37	89.75	98.81
8.	Lante, human Insulin Zinc 40IU/ml Each ml contains Insulin Human-40IU Insulin Human of Recombinant DNA Origin	10ml Vial	117.04	112.94	124.34
9.	Lante, human Insulin Zinc 100IU/ml Each ml contains Insulin Human-100IU Insulin Human of Recombinant DNA Origin	3ml Cartridge	118.37	89.75	98.81
10.	r-human-Insulin NPH 40IU/ml Each ml contains Insulin Human-40IU Insulin Human of Recombinant DNA Origin	10ml Vial	117.28	113.18	124.60
11.	r-human-Insulin NPH 100IU/ml Each ml contains Insulin Human-100IU Insulin Human of Recombinant DNA Origin	3ml Cartridge	118.57	89.95	99.03
12.	r-human-Insulin NPH 100IU/ml Each ml contains Insulin Human-100IU Insulin Human of Recombinant DNA Origin	10ml Vial	117.16	113.06	124.47

13.	r-human-Insulin Biphasic (50-50%)100 IU/MI Each ml contains Insulin Human-100IU (50% Regular insulin and 50% Isophane Insulin) Insulin Human of Recombinant DNA Origin	3ml Cartridge	118.47	89.85	98.92
14.	r-human-Insulin Biphasic (30-70%)100 IU/MI Each ml contains Insulin Human-40IU (30% Regular insulin and 70% Isophane Insulin) Insulin Human of Recombinant DNA Origin	10ml Vial	117.22	113.12	124.53
15.	r-human-Insulin Biphasic (30-70%)100 IU/MI Each ml contains Insulin Human-100IU (30% Regular insulin and 70% Isophane Insulin) Insulin Human of Recombinant DNA Origin	3ml Cartridge	120.81	92.21	101.51
16.	r-human-Insulin (regular) 100IU/ml Each ml contains Insulin Human-100IU	3ml Cartridge with Pen	227.24	202.88	223.35
17.	r-human Insulin Zinc 100IU/ml Each ml contains Insulin Human-100IU	3ml Cartridge with Pen	227.24	202.88	223.35
18.	r-human Insulin NPH 100IU/ml Each ml contains Insulin Human-100IU	3ml Cartridge with Pen	227.24	202.88	223.35
19.	r-human-Insulin Biphasic (50-50%) Each ml contains Insulin Human-100IU	3ml Cartridge with Pen	227.24	202.88	223.35
20.	r-human-Insulin Biphasic (30-70%) Each ml contains Insulin Human-100IU	3ml Cartridge with Pen	227.24	202.88	223.35

**Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.*

Note .

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (6) (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.

- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) For different packing material used or any special feature claimed, companies are required to approach NPPA for approval/fixation of specific prices.
- (d) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (e) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- (f) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.

[PN/100/2008/F/F. No. 8(10)/2008/D.P/NPPA-Div.-II]

S.K. BHATT, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 28 मार्च, 2008

का.आ. 777(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) / (2) और (4) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स बायोकोन द्वारा निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में संशोधित/निर्धारित करता है।

सारणी

क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम/ प्रबलता	पैक आकार	वर्तमान कीमत (रु.)	अधिकतम कीमत उत्पाद शुल्क बिक्री कर/ वेट और स्थानीय कर को छोड़कर (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत*
1	2	3	4	5	6
"1.	इनस्यूज़न-आर (रिगूलर) इन्सुलिन इन्जैक्शन सोल्यूबल ई.पी. प्रत्येक मिलि में इन्सुलिन ह्यूमन ई.पी.-40 आईयू ह्यूमन इन्सुलिन आर-डीएनए ऑरिजिन	10 मिलि का वायल	117.60	113.99	125.49

2.	इनस्यूजन-एन (एनपीएच) आईसोफेन इन्सुलिन इन्जेक्शन ई.पी. प्रत्येक मिलि में इन्सुलिन ह्यूमन ई.पी.-40 आईयू ह्यूमन इन्सुलिन आर-डीएनए ऑरिजिन	10 मिलि का वायल	120.70	117.08	128.89
3.	इनस्यूजन-30/70 आईसोफेन आईसोफेन इन्सुलिन इन्जेक्शन ई.पी. प्रत्येक मिलि में इन्सुलिन ह्यूमन ई.पी.-40 आईयू ह्यूमन इन्सुलिन आर-डीएनए ऑरिजिन	10 मिलि का वायल	122.20	118.57	130.53

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) अगर कम्पनी, विभिन्न प्रकार की पैकिंग सामाग्री या उसमें विशेष लक्षण का दावा करती है तो उसे राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के पास कीमत के अनुमोदन/नियत कराने के लिये आना होगा।
- (घ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ङ) ये कीमतें/परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।

[क्र.सं./100/2008/वि/फा.सं. 8(10)/2008/डीपी/एनपीपीए-डि.वी.-II]

एस. के. भट्ट, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 28th March, 2008

S.O. 777(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales

Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured/imported by Biocon

TABLE

Sl. No.	Name of the formulation	Pack Size	Existing Retail Price (Rs.)	Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if any (Rs.)	Equivalent MRP* inclusive of all taxes (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
1.	Insugen - R(regular) Insulin Injection Soluble E.P. Each ml Contains Insulin HumanE.P-40IU Human Insulin R-DNA Origin	10ml Vial	117.60	113.99	125.49
2.	Insugen -N(NPH) isophane Insulin Injection E.P. Each ml Contains Insulin HumanE.P-40IU Human Insulin R-DNA Origin	10ml Vial	120.70	117.08	128.89
3.	Insugen 30/70 Isophane Insulin Biphasic Isophane Each ml Contains Insulin HumanE.P-40IU Human Insulin R-DNA Origin	10ml Vial	122.20	118.57	130.53

*Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note :

- The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (6) (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- For different packing material used or any special feature claimed, companies are required to approach NPPA for approval/fixation of specific prices.
- The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.

- (e) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- (f) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.

[PN/100/2008/F/F. No. 8(10)/2008/D.P./NPPA-Div.-II]

S.K. BHATT, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 28 मार्च, 2008

का.आ. 778(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) / (2) और (4) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स रेनबेक्सी लेबोरेट्रीज लिमिटेड द्वारा निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकरण, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में संशोधित/निर्धारित करता है।

सारणी

क्र.सं.	विनिर्मित का नाम/ प्रबलता	पैक आकार	वर्तमान कीमत (रु.)	अधिकतम कीमत उत्पाद शुल्क बिक्री कर/ वेट और स्थानीय कर को छोड़कर (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत*
1	2	3	4	5	6
"1.	इनस्यूकेयर आर इन्जैक्शन 40 आईयू/मिलि प्रत्येक वायल में इन्सुलिन ह्यूमन पीएच.इयूआर-40 आईयू रिकम्बीनेन्ट डीएनए ऑरिजिन का इन्सुलिन ह्यूमन एम-क्रैसाल यूएसपी-0.16% डब्ल्यू/वी	10 मिलि का वायल	126.64	114.00	125.50
2.	इनस्यूकेयर एन इन्जैक्शन 40 आईयू/मिलि प्रत्येक वायल में इन्सुलिन ह्यूमन पीएच.इयूआर-40 आईयू रिकम्बीनेन्ट डीएनए ऑरिजिन का इन्सुलिन ह्यूमन एम-क्रैसाल यूएसपी-0.16% डब्ल्यू/वी फेनोल-0.065% डब्ल्यू/वी	10 मिलि का वायल	126.74	117.08	128.89

3.	इनस्यूकेयर एम 50 इन्जैक्शन 40 आईयू/मिलि प्रत्येक वायल में इन्सुलिन ह्यूमन पीएच.इयूआर-40 आईयू 50% सोल्यूबल इन्सुलिन इन्जैक्शन के समान और 50% आईसोफेन इन्सुलिन इन्जैक्शन के समान) रिकम्बीनेन्ट डीएनए ऑरिजिन का इन्सुलिन ह्यूमन एम-क्रैसाल यूएसपी-0.16% डब्ल्यू/वी फेनोल-0.065% डब्ल्यू/वी	10 मिलि का वायल	129.06	118.58	130.54
4.	इनस्यूकेयर एम 30 इन्जैक्शन 40 आईयू/मिलि प्रत्येक वायल में इन्सुलिन ह्यूमन पीएच.इयूआर-40 आईयू 30% सोल्यूबल इन्सुलिन इन्जैक्शन के समान और 70% आईसोफेन इन्सुलिन इन्जैक्शन के समान) रिकम्बीनेन्ट डीएनए ऑरिजिन का इन्सुलिन ह्यूमन एम-क्रैसाल यूएसपी-0.16% डब्ल्यू/वी फेनोल-0.065% डब्ल्यू/वी	10 मिलि का वायल	129.70	118.58	130.54"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) अगर कम्पनी, विभिन्न प्रकार की पैकिंग सामग्री या उसमें विशेष लक्षण का दावा करती है तो उसे राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के पास कीमत के अनुमोदन/नियत कराने के लिये आना होगा।
- (घ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ङ) ये कीमतें/परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।

ORDER

New Delhi, the 28th March, 2008

S.O. 778(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured/imported by Ranbaxy Laboratories Ltd.

TABLE

Sl. No.	Name of the formulation	Pack Size	Existing Retail Price (Rs.)	Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if any (Rs.)	Equivalent MRP* inclusive of all taxes (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
1.	Insucare R injection 40 IU/ML Each vial Contains Insulin Human Ph Eur 40IU (Insulin, Human of Recombinant DNA Origin) m-Cresol USP 0.16% w/v	10ml Vial	126.64	114.00	125.50
2.	Insucare N injection 40 IU/ML Each vial Contains Insulin Human Ph Eur 40IU (Insulin, Human of Recombinant DNA Origin) m-Cresol USP 0.16% w/v Phenol 0.065% w/v	10ml Vial	126.74	117.08	128.89
3.	Insucare M 50 injection 40 IU/ML Each vial Contains Insulin Human Ph Eur 40IU (50% as soluble insulin injection and 50% as Insophane Insulin Injection) (Insulin Human of Recombinant DNA Origin) m-Cresol USP 0.16% w/v Phenol 0.065% w/v	10ml Vial	129.06	118.58	130.54

4.	Insucare M 30 injection 40 IU/ML Each vial Contains Insulin Human Ph Eur 40IU (30% as soluble insulin injection and 70% as Insophane Insulin Injection) (Insulin Human of Recombinant DNA Origin) m-Cresol USP 0.16% w/v Phenol 0.065% w/v	10ml Vial	129.70	118.58	130.54
----	---	--------------	--------	--------	--------

**Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.*

Note :

- The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (6) (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- For different packing material used or any special feature claimed, companies are required to approach NPPA for approval/fixation of specific prices.
- The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.

[PN/100/2008/F/F.No. 8(10)/2008/D.P/NPPA-Div.-II]
S.K. BHATT, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 28 मार्च, 2008

का.आ. 779(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) / (2) और (4) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स केडिला हेल्थकेयर द्वारा निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वैट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वैट), यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में संशोधित/निर्धारित करता है।

सारणी

क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम/ प्रबलता	पैक आकार	वर्तमान कीमत (रु.)	अधिकतम कीमत उत्पाद शुल्क बिक्री कर/ वेट और स्थानीय कर को छोड़कर (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत*
1	2	3	4	5	6
1.	ह्यूमारेप प्रत्येक मिलि में इन्सुलिन ह्यूमन पीएच.इयूआर-40 आईयू रिकम्बीनेन्ट डीएनए ऑरिजिन का इन्सुलिन ह्यूमन	10 मिलि का वायल	117.20	114.00	125.50
2.	ह्यूमानेक्सट एन प्रत्येक मिलि में इन्सुलिन ह्यूमन पीएच.इयूआर-40 आईयू रिकम्बीनेन्ट डीएनए ऑरिजिन का इन्सुलिन ह्यूमन	10 मिलि का वायल	117.28	114.08	125.59
3.	ह्यूमास्टार्ड 30/70 प्रत्येक मिलि में इन्सुलिन ह्यूमन पीएच.इयूआर-40 आईयू 30% सोल्यूबल इन्सुलिन इन्जैक्शन और 70% आईसोफेन इन्सुलिन इन्जैक्शन)	10 मिलि का वायल	121.80	118.58	130.54"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) अगर कम्पनी, विभिन्न प्रकार की पैकिंग सामग्री या उसमें विशेष लक्षण का दावा करती है तो उसे राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के पास कीमत के अनुमोदन/नियत कराने के लिये आना होगा।
- (घ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ङ) ये कीमतें/परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।

[क्र.सं./100/2008/वि/फा.सं. 8(10)/2008/डीपी/एनपीपीए-डिबी.-II]

एस. के. भट्ट, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 28th March, 2008

S.O. 779(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty. Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof: manufactured/imported by Cadila Healthcare

TABLE

Sl. No.	Name of the formulation	Pack Size	Existing Retail Price (Rs.)	Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if any (Rs.)	Equivalent MRP* inclusive of all taxes (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
1.	Humarap Each ml Contains Insulin Human Ph. Eur.-40 iu Insulin Human of Recombinant DNA Origin	10ml Vial	117.20	114.00	125.50
2.	Humanext N Each ml Contains Insulin Human Ph. Eur.-40 iu Insulin Human of Recombinant DNA Origin	10ml Vial	117.28	114.08	125.59
3.	Humstard 30/70 Each ml Contains Insulin Human Ph. Eur.-40 iu (30% as Soluble Insulin Injection and 70% as Isophame Insulin Injection)	10ml Vial	121.80	118.58	130.54

*Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note :

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (6) (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.

- (b) The companies / manufacturers may add taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) For different packing material used or any special feature claimed, companies are required to approach NPPA for approval/fixation of specific prices.
- (d) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (e) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- (f) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.

[PN/100/2008/F.F. No. 8(10)/2008/D.P./NPPA-Div.-II]
S.K. BHATT, Dy. Director